P. NT COOPERATION TREA.

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	То:
NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Rule 61.2)	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE
Date of mailing (day/month/year)	in its capacity as elected Office
12 October 2000 (12.10.00)	
International application No. PCT/EP00/00323	Applicant's or agent's file reference paz 4675 PCT
International filing date (day/month/year)	Priority date (day/month/year)
17 January 2000 (17.01.00)	24 February 1999 (24.02.99)
Applicant	
GEISSLINGER, Gerd	
1. The designated Office is hereby notified of its election made. X in the demand filed with the International Preliminar 28 July 2000 (y Examining Authority on: 28.07.00) national Bureau on:
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes	Authorized officer G. Bähr
1211 Geneva 20, Switzerland	
Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Telephone No.: (41-22) 338.83.38



•	From the INTERNATIONAL BUREAU			
PCT	То:			
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422) Date of mailing (day/month/year) 30 October 2000 (30.10.00)	GRUSSDORF, Jürgen Patentanwälte Zellentin & Partner ZELLENTIN & PARTNER Eingegangen Rubensstrasse 30 D-67061 Ludwigshafen 7. NOV. 2000 ALLEMAGNE Frist:			
Applicant's or agent's file reference				
paz 4675 PCT	IMPORTANT NOTIFICATION			
International application No. PCT/EP00/00323	International filing date (day/month/year) 17 January 2000 (17.01.00)			
The following indications appeared on record concerning: X the applicant X the inventor	the agent the common representative			
Name and Address	State of Nationality State of Residence			
	Telephone No.			
	Facsimile No.			
	Teleprinter No.			
2. The International Bureau hereby notifies the applicant that the	ne following change has been recorded concerning:			
X the person X the name X the add				
Name and Address BRUNE, Kay	State of Nationality State of Residence DE DE			
Weiherackerweg 17 D-91080 Marloffstein Germany	Telephone No.			
Germany	Facsimile No.			
	Teleprinter No.			
3. Further observations, if necessary: The above-mentioned applicant/inventor has be the US only.	en added to the records for the pruposes of			
4. A copy of this notification has been sent to:				
X the receiving Office	the designated Offices concerned			
the International Searching Authority X the International Preliminary Examining Authority	X the elected Offices concerned other:			
The International Bureau of WIPO	Authorized officer			
34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	G. Bähr			
Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Telephone No.: (41-22) 338.83.38			

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35 Form PCT/IB/306 (March 1994)

PATENT COOPERATION TREATY PCT INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT (PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference paz 4675 PCT	FOR FURTHER ACTION		ation of Transmittal of International xamination Report (Form PCT/IPEA/416)		
International application No. PCT/EP00/00323					
International Patent Classification (IPC) or n A61K 31/192	<u> </u>	1			
Applicant PAZ ARZNEIN	AITTEL-ENTWICKLUNG	GSGESELLS	SCHAFT МВН		
This international preliminary example Authority and is transmitted to the a This REPORT consists of a total of	pplicant according to Article 36		nternational Preliminary Examining		
This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT). These annexes consist of a total of17 sheets.					
3. This report contains indications relating to the following items:					
Basis of the report					
II Priority					
III Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability					
IV Lack of unity of invention					
V Reasoned statemer citations and expla	nt under Article 35(2) with regainations supporting such statemen	rd to novelty, in	ventive step or industrial applicability;		
VI Certain documents	s cited				
VII Certain defects in t	the international application				
VIII Certain observation	ns on the international application	on			
					
Date of submission of the demand	Date o	f completion of	this report		
28 July 2000 (28.07.	00)	05 Ji	une 2001 (05.06.2001)		
Name and mailing address of the IPEA/EP	Author	rized officer			
Facsimile No.	Teleph	one No.			



International application No.

PCT/EP00/00323

I. Basis of the	he report		
1. This repo	rt has been drawn o	n the basis of (Replacement sheets in this report as "originally filed"	s which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):
	the international	application as originally filed.	
\boxtimes	the description,	pages	, as originally filed,
		pages	_, filed with the demand,
		pages1-15	, filed with the letter of 10 October 2000 (10.10.2000),
		pages	_, filed with the letter of ·
\boxtimes	the claims,	Nos	_ , as originally filed,
		Nos.	, as amended under Article 19,
		Nos.	_ , filed with the demand,
		Nos. 1-7	, filed with the letter of 24 April 2001 (24.04.2001) ,
		Nos.	, filed with the letter of
\square	the drawings,	sheets/fig1/6-6/6	, as originally filed,
كا	-	sheets/fig	
		sheets/fig	, filed with the letter of,
		sheets/fig	, filed with the letter of
2. The amen	dments have resulte	ed in the cancellation of:	
	the description,	pages	
	the claims,	Nos.	
	- -	sheets/fig	
	j ilio didingo,		
			endments had not been made, since they have been considered
10 §	go beyona the aisci	osure as illed, as indicated in the	e Supplemental Box (Rule 70.2(c)).
4. Additiona	al observations, if no	ecessary:	

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/EP 00/00323

I. Basis of the report

1. This report has been drawn on the basis of (Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):

CONTINUATION OF BOX I.5

- Some of the amendments submitted with the letter of 6 October 2000 appear to go beyond the disclosure of the international application as filed, thereby contravening PCT Article 34(2)(b):
- 1.1 On page 6, "cannot influence lipopolysaccharides (LPS) through... The applicability of ibuprofen is therefore limited." This is not mentioned in the citations and, in addition, document D1 shows an example for the inhibition of the activation of Nf-kB in LPS-induced monocytes.
- 1.2 The introduction of the term "racemisation" (transformation into a racemate) on pages 7 ff., since the original application disclosed only the "missing R->S inversion in the R-arylpropionic acids which do not metabolise into CoA-thioester".

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/EP 00/00323

V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims		YES
		Claims	1-7	NO
	Inventive step (IS)	Claims		YES
		Claims	1-7	NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1-7	YES
		Claims		NO

- Citations and explanations
 - 2. This report makes reference to the following documents:
 - ✓ D1: WO-A-98/47502
 - D2: WO-A-98/09603
 - D3: NAUNYN-SCHMIEDEBERG'S ARCH. PHARMACOL. 354, No. 4 supl., 1996, R5
 - D4: NAUNYN-SCHMIEDEBERG'S ARCH. PHARMACOL. 357, No. 4 supl, 1998, R16
 - D5: BR. J. PHARMACOL. 123, 1998, 645-652
 - D6: ADV. EXP. MED. BIOL. 433, 1997, 51-54
 - D7: CHEM.-BIOL. INTERACT. 90, 1994, 235-251; added by the Examiner.
 - 2.1 Document D1 discloses the use of R-ibuprofen and its coenzyme A-thioester (Claim 2) for the treatment of pain, inflammation, tumours, autoimmune diseases or allergic reactions (Claims 3 and 4). Mechanistically considered, the thioesters (and the thioesters metabolised from R-ibuprofen; page 4) are highly active inhibitors of the activation of Nf-κB by inflammatory stimuli (page 3), for example in LPS-induced monocytes (page 6). Those medicaments

contain ibuprofen racemates with up to 49% S-ibuprofen.

- 2.2 D2 discloses the use of R-NSARs, special R-flurbiprofen, R-ketoprofen, R-naproxen and R-tiaprofenic acid (Claim 9) for treating neoplastic diseases, cystic fibrosis and Alzheimer disease (Claims 4-6). The corresponding compositions contain 25-2000 mg R-NSARs, the R-S-enantiomer proportion by weight amounting to at least 90:10.
- 2.3 Documents D3-D6 disclose R-ibuprofen as an inhibitor of Nf-κB activity, supposedly indirectly by regulation of the protein kinase C, which in turn disactivates I-κB and hence Nf-κB activity.
- 2.4 Document D7 concerns the inversion mechanism of R-NSARs via the formation of the coenzyme A-thioester. In particular, page 238 discloses that inversion has been observed for numerous 2-arylpropionic acids (e.g. fenoprofen, ketoprofen (only in the rat), naproxen (only in the rat)), apart from R-ibuprofen (see also Fig. 4B). Only flurbiprofen appears to display, at the most, slight inversion.
- 3. Novelty and inventive step (PCT Article 33(2) and (3)):

The subject matter of Claim 1 concerns the use of R-flurbiprofen, R-ketoprofen, R-naproxen and/or R-tiaprofen or their derivatives for treating rheumatic diseases, asthma, immune diseases, shock, inflammatory intestinal diseases, radiation damage, arteriosclerosis and rejection reactions after

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP 00/00323

tissue or organ transplantations. However, the prior art tests and documents mentioned in the description regarding the pain-relieving effect of R-flurbiprofen and R-ketoprofen (page 3f) appear to anticipate the subject matter of Claims 1-7 (rheumatic complaints). The subject matter of Claims 1-7 therefore does not appear to be novel and inventive.

The mechanism described cannot be used to delimit the claims from the prior art. The result of the claimed invention is the treatment of the same diseases using the same substances. The mechanism therefore represents only a discovery of how the prior art substance could work.

4. <u>Industrial applicability (PCT Article 33(4)):</u>
The subject matter of Claims 1-7 meets the requirements of PCT Article 33(4).

VERTRAG ÜBER EZ INTERNATIONALE ZUSAMVIENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

REC'D 0 8 JUN 2001

WIPO

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

T5

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			()
Aktenzeich paz 467	en des Anmelders oder Anwalts	WEITERES VORGE		lung über die Übersendung Prüfungsberichts (Formblat	
<u> </u>		Internationales Anmelded	latum/Tag/Monat/ lahr)	Prioritätsdatum (Tag/Mona	at/Tag)
	ales Aktenzeichen 00/00323	17/01/2000	iatum (rag/monavsam)	24/02/1999	av ragj
	ale Patentklassifikation (IPK) oder		IPK		<u></u>
A61K31/		Tradorialo Massimadori and			
					~
Anmelder					
PAZ ARZ	ZNEIMITTEL-ENTWICKLU	NGSGESELLSCHAFT	МВН		
	er internationale vorläufige Pri			onalen vorläufigen Prüfu	ng beauftragten
Behö	rde erstellt und wird dem Ann	nelder gemäß Artikel 36 ü	ibermittelt.		
2. Diese	er BERICHT umfaßt insgesam	nt 5 Blätter einschließlich	dieses Deckblatts.		
⊠ A	ußerdem liegen dem Bericht	ANLAGEN bei: dabei ha	ndelt es sich um Blä	tter mit Beschreibungen.	. Ansprüchen
u	nd/oder Zeichnungen, die ge-	ändert wurden und diese	m Bericht zugrunde	liegen, und/oder Blätter i	mit vor dieser
E	Behörde vorgenommenen Ber	ichtigungen (siehe Regel	170.16 und Abschnit	t 607 der Verwaltungsric	chtlinien zum PCT).
Diese	e Anlagen umfassen insgesan	nt 17 Blätter.			
	-				
		folio o ado a Constana			٢
3. Diese	er Bericht enthält Angaben zu	tolgenden Punkten:			
1	☑ Grundlage des Bericht	s		·	
11	☐ Priorität				
111		Gutachtens über Neuhe	it, erfinderische Tätig	gkeit und gewerbliche Ar	nwendbarkeit
IV	☐ MangeInde Einheitlichl	-			
V	Begründete Feststellur gewerblichen Anwendl	ng nach Artikel 35(2) hins parkeit; Unterlagen und E	sichtlich der Neuheit, Erklärungen zur Stütz	der erfinderischen Tätig zung dieser Feststellung	keit und der
VI	☐ Bestimmte angeführte				
VII	☐ Bestimmte Mängel der	internationalen Anmeldu	ıng	7	
VIII	☐ Bestimmte Bemerkung	jen zur internationalen Ar	nmeldung		
Datum der	Einreichung des Antrags		Datum der Fertigstellu	ng dieses Berichts	
28/07/20	00		05.06.2001		
	Postanschrift der mit der internation	onalen vorläufigen	Bevollmächtigter Bedie	ensteter	SI GOES MIE
Prüfung be	auftragten Behörde:				State 11 E
0))	Europäisches Patentamt D-80298 München		Winger, R		
	Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 52365	6 epmu d	-		Section Spice Por

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT**

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/00323

 Grundlage 	des Berichts
-------------------------------	--------------

 Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldean Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "urspr eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 um Beschreibung, Seiten: 				"ursprünglich		
	1-1	5	eingegangen am	10/10/2000	mit Schreiben vom	06/10/2000
	Pat	entansprüche, Nr.	:			
	1-7		mit Telefax vom	24/04/2001		
	Zei	chnungen, Blätter	:			
	1/6-	-6/6	ursprüngliche Fassung			
2.	die	internationale Anm	ne: Alle vorstehend genannten eldung eingereicht worden ist, z			
	Die		chts anderes angegeben ist. en der Behörde in der Sprache delt es sich um	zur Verfügu	ng bzw. wurden in die	ser Sprache
		die Sprache der Ü Regel 23.1(b)).	bersetzung, die für die Zwecke	der internatio	nalen Recherche eing	ereicht worden ist (nach
		die Veröffentlichur	ngssprache der internationalen	Anmeldung (n	ach Regel 48.3(b)).	
		die Sprache der Ü ist (nach Regel 55	bersetzung, die für die Zwecke .2 und/oder 55.3).	der internation	nalen vorläufigen Prüf	ung eingereicht worden
3.			nternationalen Anmeldung offer e Prüfung auf der Grundlage de			
		in der international	len Anmeldung in schriftlicher F	orm enthalten	ist.	
		zusammen mit der	internationalen Anmeldung in	computerlesba	arer Form eingereicht	worden ist.
		bei der Behörde na	achträglich in schriftlicher Form	eingereicht w	orden ist.	
		bei der Behörde na	achträglich in computerlesbarer	Form eingere	eicht worden ist.	
			3 das nachträglich eingereichte alt der internationalen Anmeldur			
			die in computerlesbarer Form entsprechen, wurde vorgelegt.	erfassten Info	rmationen dem schrift	lichen
1	Aufe	arund der Änderung	gen sind folgende lilnterlagen fo	rtoefallen:		

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT**

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/00323

		Beschreibung,	Seiten:			
		Ansprüche,	Nr.:			
		Zeichnungen,	Blatt:			
5.	×		len nach Auffassu	ıng der Behör	en) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den rde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich)).	
		(Auf Ersatzblätter, di beizufügen). siehe Beiblatt	e solche Änderun	gen enthalter	n, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht	
6.	Etwa	aige zusätzliche Bem	erkungen:			
				•		
V.	_		_	• •	ich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der rungen zur Stützung dieser Feststellung	
1.	Fest	tstellung				
	Neu	heit (N)	Ja: Nein:	Ansprüche Ansprüche	1-7	
	Erfin	nderische Tätigkeit (E	•	Ansprüche Ansprüche	1-7	
	Gew	verbliche Anwendbark		Ansprüche Ansprüche	1-7	

2. Unterlagen und Erklärungen

siehe Beiblatt

Zu Punkt I: Grundlage des Bescheides

- 1. Einige Änderungen, die mit Brief vom 6.10.2000 eingereicht wurden, scheinen über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung zum Anmeldezeitpunkt hinauszugehen, im Widerspruch zu Artikel 34(2)(b) PCT:
- 1.1 auf Seite 6 "nicht in der Lage ist durch ... Lipopolysaccharide (LPS) zu beeinflussen. Die Anwendbarkeit von Ibuprofen ist daher beschränkt.", da dies in den genannten Dokumenten nicht erwähnt ist und zudem Dokument D1 ein Beispiel für die Hemmung der Aktivierung von Nf-κB in LPS-induzierten Monozyten zeigt.
- 1.2 die Einführung des Begriffs "Racemisierung" (Übergang in ein Razemat) auf den Seiten 7 ff, da in der ursprünglichen Fassung nur die "fehlende R->S-Inversion bei den nicht zum CoA-Thioester metabolisierenden R-Arylpropionsäuren" offenbart wurde.

Zu Punkt V: Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

2. Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:

D1: WO 98 47502 A

D2: WO 98 09603 A

D3: NAUNYN-SCHMIEDEBERG'S ARCH PHARMACOL. 354, Nr.4 supl., 1996, R5

D4: NAUNYN-SCHMIEDEBERG'S ARCH PHARMACOL. 357, Nr.4 supl., 1998, R16

D5: BR. J. PHARMACOL. 123, 1998, 645-652

D6: ADV. EXP. MED. BIOL. 433, 1997, 51-54

D7: CHEM.-BIOL. INTERACT. 90, 1994, 235-251: vom Prüfer hinzugefügt

2.1 Dokument D1 offenbart die Verwendung von R-Ibuprofen bzw. dessen Coenzym A-Thioester (Anspruch 2) zur Behandlung von Schmerz, Entzündungen, Tumoren Autoimmunkrankheiten oder allergischen Reaktionen (Ansprüche 3 und 4). Mechanistisch gesehen handelt es sich bei den Thioestern (und den aus R-Ibuprofen metabolisierten Thioestern - Seite 4) um hochaktive Hemmer der Aktivierung von Nf-κB durch entzündliche Stimuli (Seite 3), z.B. in LPS-induzierten Monozyten (Seite 6). Die Arzneimittel enthalten Razemate von Ibuprofen mit bis zu 49% S-Ibuprofen.

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

- 2.2 Dokument D2 offenbart die Verwendung von R-NSARs, speziell R-Flurbiprofen, R-Ketoprofen, R-Naproxen und R-Tiaprofensäure (Anspruch 9) zur Behandlung von neoplastischen Krankheiten, zystischer Fibrose und Alzheimer Krankheit (Ansprüche 4-6). Die entsprechenden Zusammensetzungen enthalten 25-2000 mg R-NSARs, wobei das R-S-Enantiomerengewichtsverhältnis mindestens 90:10 beträgt.
- 2.3 Dokumente D3-D6 offenbaren R-Ibuprofen als Inhibitor der Nf-κB Aktivität, vermutlich indirekt über eine Regulierung der Protein Kinase C, die ihrerseits I-κB und somit Nf-κB-Aktivität inaktiviert.
- 2.4 Dokument D7 bezieht sich auf den Inversionsmechanismus von R-NSARs, der über die Bildung des Coenzym A-Thioesters erfolgt. Speziell auf Seite 238 wird offenbart, daß abgesehen von R-Ibuprofen für zahlreiche 2-Arylpropionsäuren (z.B. Fenoprofen, Ketoprofen (nur Ratte), Naproxen (nur Ratte) eine Inversion beobachtet wurde (vgl. auch Fig. 4 B). Nur Flurbiprofen scheint höchstens eine geringe Inversion zu zeigen.
- 3. Neuheit und Erfinderische Tätigkeit (Artikel 33(2) und (3) PCT):

Der Gegenstand des Anspruchs 1 bezieht sich auf die Verwendung von R-Flurbiprofen, R-Ketoprofen, R-Naproxen und/oder R-Tiaprofen oder ihrer Derivate zur Behandlung von rheumatischen Erkrankungen, Asthma, Immunerkrankungen, Schock, entzündlichen Darmerkrankungen, Strahlenschäden, Arteriosklerose und Abstoßungsreaktionen nach Gewebe- oder Organtransplantationen. Die in der Beschreibung zum Stand der Technik erwähnten Versuche und Dokumente zur schmerzlindernden Wirkung von R-Flurbiprofen und R-Ketoprofen (Seite 3f) scheinen jedoch den Gegenstand der Ansprüche 1-7 vorwegzunehmen (rheumatische Beschwerden). Somit scheint der Gegenstand der Ansprüche 1-7 nicht neu und erfinderisch zu sein.

Der beschriebene Mechanismus kann nicht dazu verwendet werden, die Ansprüche vom Stand der Technik abzugrenzen. Das Ergebnis der beanspruchten Erfindung ist die Behandlung der gleichen Krankheiten unter Verwendung der gleichen Substanzen. Der Mechanismus ist daher nur eine Entdeckung wie die Substanz des Standes der Technik wirken könnte.

4. Gewerbliche Anwendbarkeit (Artikel 33(4) PCT):

Der Gegenstand der Ansprüche 1-7 entspricht den Anforderungen des Artikels 33(4) PCT.

Verwendung von R-Arylpropionsäuren zur Herstellung von Arzneimitteln, zur Behandlung von Erkrankungen bei Mensch und Tier, welche durch die Hemmung der Aktivierung von NF-kB therapeutisch beeinflußt werden können

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung von R-Arylpropionsäuren zur Herstellung von Arzneimitteln, zur Behandlung von Erkrankungen bei Mensch und Tier, welche durch die Hemmung der Aktivierung von NF-κB therapeutisch beeinflußt werden können.

Arylpropionsäuren und deren Derivate werden seit langem als nichtsteroidale antiinflammatorisch und analgetisch wirksame Arzneimittel eingesetzt. Bekannte Vertreter dieser Wirkstoffgruppe sind Ibuprofen, Flurbiprofen, Ketoprofen, Naproxen, Tiaprofensäure und Fenoprofen [Propionic acid derivatives; Goodman & Gilman's, The pharmacological basis of therapeutics, Chapter 27, p. 637 (Ninth Edition, 1996)].

Aufgrund der Molekülstruktur mit einem asymmetrischen C-Atom sind Arylpropionsäuren und deren Derivate chiral, kommen also als R- und S-enantiomere Form vor. Normalerweise fallen bei der chemischen Synthese diese Wirkstoffe als Racemat an. Bis auf S-Naproxen [Williams: Enantiomers in arthritic disorders; Pharmac. Ther., Vol. 46, pp. 273-295 (1990); Evans: Enantioselective pharmacodynamics and pharmacokinetics of chiral non-steroidal anti-inflammatory drugs. Eur J Clin Pharmacol 42: 237-256 (1992)] und neuerdings Dexibuprofen [Symposium: Update on S(+)-ibuprofen; Going/Kitzbühl 2 bis 4. Februar 1996] und Dexketoprofen [Scrip No. 1831 June 22nd 1993 p. 7; Scrip No 2144 July 9th 1996 p. 16] werden diese Wirkstoffe in Arzneimitteln bislang als Racemate eingesetzt.

Die therapeutisch erwünschte entzündungshemmende und schmerzlindernde Wirkung der Arylpropionsäuren und deren Derivate wird im wesentlichen der Hemmung der Prostaglandinbiosynthese zugeschrieben [Vane and Botting: Overview – mechanism of action of antiinflammatory drugs. In: Improved nonsteroidal antiinflammatory drugs – COX-2 enzyme inhibitors, S. 1-27, Lancester: Kluwer Academic Publishers (1996)]. Diese erfolgt über die Hemmung der bei der Bildung von Prostaglandinen beteiligten Enzyme Cyclooxygenase 1 und 2 (COX-1 und COX-2 bzw. PGHS-1 und PGHS-2). Durch die reduzierte Bildung von Prostaglandinen werden die mit diesen Entzündungsmediatoren im Zusammenhang stehenden Entzündungssymptome wie Schmerz, Schwellung, Rötung, Ödembildung, Erwärmung und Funktionseinschränkung abgeschwächt. Die Hemmung der Prostaglandinbiosynthese wird als gemeinsames Merkmal des Mechanismus der antiinflammatorischen und der analgetischen Wirkung angenommen. Die therapeutisch erwünschte Hemmung der Prostaglandinproduktion im erkrankten Zielgewebe führt in anderen Organsystemen, die auf das Vorhandensein bestimmter Prostaglandinkonzentrationen angewiesen sind, zu unerwünschten Arzneimittel-wirkungen. Insbesondere betroffen von den unerwünschten Wirkungen sind der Magen-Darm-Trakt, die Nieren, die Lungen und die Blutplättchen.

Es ist bekannt, daß in Bezug auf die Prostaglandinsynthesehemmung wesentliche Unterschiede zwischen den enantiomeren Formen der Arylpropionsäuren bestehen [Williams (s.o.); Evans (s.o.); Brooks and Day: New nonsteroidal anti-inflammatory drugs, Birkhauser Verlag, Basel, S. 119-126 (1985)]. Während alle S-Enantiomere dieser Substanzen eine ausgeprägte Prostaglandinsynthesehemmung aufweisen, wird diese bei den R-Enantiomeren im therapeutisch relevanten Konzentrationsbereich nicht gefunden. Folglich werden in therapeutischen Konzentrationen den R-Arylpropionsäuren und deren Derivaten weder die erwünschten, noch die unerwünschten Arzneimittelwirkungen zugeschrieben, die mit der Inhibition der Prostaglandinproduktion im Zusammenhang stehen. Unabhängig vom Fehlen dieser wirkungsmechanismusspezifischen unerwünschten

Wirkungen können die R-Enantiomere dieser Wirkstoffklasse substanzspezifische unerwünschte Wirkungen aufweisen.

Wegen der bisherigen therapeutischen und wirtschaftlichen Bedeutung der als Racemat eingesetzten Arylpropionsäuren wird versucht, die Sinnhaftigkeit der Anwendung der racemischen Wirkstoffe zu begründen. Im Falle von Ibuprofen wird die Anwendung des Racemates im wesentlichen damit begründet, daß im menschlichen oder tierischen Organismus eine mehr oder weniger ausgeprägte Inversion von R-Ibuprofen zu S-Ibuprofen stattfindet [Caldwell et al.: The metabolic chiral inversion and dispositional enantioselectivity of the 2-arylpropionic acids and their biological consequences; Biochemical Pharmacology, Vol. 37, No. 1, pp. 105-114 (1988)], so daß auch ein Teil der R-Form nach Inversion zur S-Form als Prostaglandinsynthesehemmer wirksam werden kann. Außerdem wird für R-lbuprofen eine Hemmung der polymorphkernigen Leukozyten in vitro beschrieben, die sich bei entzündlichen Erkrankungen als vorteilhaft erweisen könnte [Villanueva et al.: Equipotent inhibition by R(-), S(+)- and racemic ibuprofen of human polymorphonuclear cell function in vitro; Br. J. clin. Pharmac., 35, 235-242 (1993)]. Die therapeutische Relevanz dieses Mechanismus bei Anwendung von racemischem Ibuprofen konnte jedoch nicht gezeigt werden. Für R-Flurbiprofen ist die Inversion zu vernachlässigen.

Die Tatsache, daß die therapeutische Wirkung der Arylpropionsäuren im wesentlichen der Prostaglandinsynthesehemmung zugeschrieben wird, hat zu der Erkenntnis geführt, daß die Anwendung der reinen S-Enantiomere, gegebenenfalls der racemischen Verbindungen, jedoch nicht der reinen R-Enantiomere sinnvoll sei. Erst mit der überraschenden Entdeckung, daß R-Flurbiprofen einen antinozizeptiven Effekt aufweist, der nicht mit der Hemmung der peripheren Prostaglandinbiosynthese im Zusammenhang steht, wurde die Entwicklung von Arzneimitteln auf der Basis von R-Flurbiprofen [DE 40 28 906 C2; EP 0 607 128 B1; USA 5,206,029 und 5,200,198] als Schmerzmittel ohne entzün-

dungshemmende Wirkkomponente eingeleitet. Später wurde auch für R-Ketoprofen eine schmerzlindernde Wirkung beschrieben [DE 43 19 438 C1; WO 93/17667].

Neuere Publikationen bestätigen den antinozizeptiven Effekt von R-Flurbiprofen [Geisslinger, Schaible: New insights into the site and mode of antinociceptive action of flurbiprofen enantiomers, J Clin Pharmacol, 36, 513-520 (1996); Buritova, Besson: Peripheral and/or central effects of racemic-, S(+)- and R(-)-flurbiprofen on inflammatory nociceptive processes: a c-Fos protein study in the rat spinal cord; British J. Pharmacolocy, 125, 87-101 (1998)] In klinischen Studien an Patienten konnte die schmerzlindernde Wirkung von R-Flurbiprofen [Abb. 1] und R-Ketoprofen [Cooper et al.: Analgesic efficacy and safety of R-Ketoprofen in postoperative dental pain; J Clin Pharmacol, 38, 11S-18S (1998)] nachgewiesen werden.

Abb. 1: Placebo-kontrollierte Doppelblind-Studie an 180 Frauen mit akutem Postepisiotomie-Schmerz (Mittelwertkurven)

Die hospitalisierten Patienten wurden in drei Medikationsgruppen mit je 50 Patienten und einer Placebogruppe (30 Patienten) randomisiert.

Jede Patientin erhielt innerhalb 48 Stunden nach der ansonsten normal verlaufenden Entbindung eine Einzeldosis der zu untersuchenden Studienmedikation (25 mg R(-)Flurbiprofen oder 100 mg R(-)Flurbiprofen oder 1000 mg Paracetamol) oder ein Placebo oral verabreicht. Kurz vor der oralen Gabe der Testpräparate bzw. des Placebos und zu genau festgelegten Untersuchungszeitpunkten (15, 30, 45, 60, 120, 180, 240, 300 und 360 Minuten) wurden die Patienten bezüglich ihres Schmerzempfindens befragt. Die Wirksamkeit der einzelnen Präparate wurde anhand einer Schmerzempfindungs-Skala (0 = keine, 1 = mild, 2 = moderat, 3 = stark) beurteilt. Die zeitlichen Verläufe sind in den in **Abbildung 1** wiedergegebenen Mittelwertkurven der einzelnen Patientengruppen zusammengefaßt.

Tierexperimentelle Studien belegen, daß die Wirkung von R-Flurbiprofen über eine entzündungshemmende und eine antinozizeptive Wirkung am zentralen Nervensystem erklärt werden kann [Buritova (s.o.); Neugebauer et al.: Antinociceptive effects of R(-)- and S(+)-flurbiprofen on rat spinal dorsal horn neurons rendered hyperexcitable by an acute knee joint inflammation; J.Pharmacol Exp Ther, 275, 618-628 (1995)]. Die bekannte periphere entzündungshemmende und antinozizeptive Wirkung von Flurbiprofen konnte dagegen ausschließlich beim S-Enantiomeren gefunden werden [Buritova (s.o.) und Neugebauer (s.o.)]. Nach dem derzeitigen Stand des Wissens ergibt sich daraus die bedeutende Konsequenz, daß zur optimalen Behandlung der peripheren entzündlichen Erkrankungen S-Arylpropionsäuren als Mittel der Wahl eingesetzt werden sollten. Zur Verringerung der mit der Prostaglandinsynthesehemmung zusammen-hängenden unerwünschten Wirkungen auf den Magen-Darm-Trakt etc. sollte z.B. S-Flurbiprofen nicht oral eingenommen werden, sondern lokal auf die entzündete bzw. schmerzende Stelle appliziert werden. R-Flurbiprofen sollte jedoch wegen der zentralen Wirkung systemisch [Buritova (s.o.)], z.B. oral, intramuskulär oder intravenös appliziert werden.

Entgegen dieser neuesten Erkenntnis zur praktisch ausschließlich zentralen Wirkung von R-Flurbiprofen wurde nun überraschend gefunden, daß R-Flurbiprofen in bestimmten Konzentrationen ein potenter und spezifischer Hemmer der Aktivierung des nukleären Transkriptionsfaktors NF-κB ist. NF-κB ist ein ubiquitärer Transkriptionsfaktor, der in Zellen bei Immun- und Entzündungsreaktionen sowie bei der Expression von Cytokinen, Chemokinen, Zelladhäsionsmolekülen, Wachstumsfaktoren, Immunrezeptoren, akute Phase Proteinen, diversen Enzymen und anderen Transkriptionsfaktoren eine zentrale Rolle einnimmt [Lee, Burckart: Nuclear factor kappa B: Important transcritpion factor and therapeutic target, J.Clin.Pharm., 38, 981-993 (1998)].

Die NF-κB-Aktivierung kann auf verschiedenen Stufen der Aktivierungskaskade durch verschiedene Wirkstoffe inhibiert werden. So inhibieren Glucocorticoide NF-κB durch direkte Assoziation oder durch Verstärkung der Expression. Cyclosporine und Tacrolimus verhindern die NF-κB-Aktivierung durch Inhibierung der Calcineurinwirkung der Phosphatase, die indirekt den I-κB-Abbau induziert. Deoxyspargualin inhibiert NF-κB durch Blockade seiner Kernverlagerung. Aspirin und Salicylate inhibieren vorgelagerte Ereignisse, welche die I-κB Phosphorylierung induzieren. Tepoxalin und Antioxidantien inhibieren die NF-κB-Aktivierung durch Veränderung des Redox-Zustandes der Zelle. Weitere Recherchen sind notwendig um spezifische Inhibitoren zur Behandlung von Krankheiten, die durch NF-κB beinflußt werden, zu entwickeln [Lee, Burckart: Nuclear factor kappa B: Important transcritpion factor and therapeutic target, J.Clin.Pharm., 38, 981-993 (1998)].

Es ist bekannt, daß R-Ibuprofen und S-Ibuprofen die Aktivierung des Transkriptionsfaktors NF-kB durch Phorbolester (TPA) hemmen, was auf eine Regulierung der von Phorbolestern aktivierten Protein Kinase C (PKC) und dadurch bewirkte Phosphorylierung und Inaktivierung des I-κB zurückgeführt wird, jedoch nicht in der Lage ist, eine NF-κB-Aktivierung durch PGE₂ oder Lipopolysaccharide (LPS) zu beeinflussen. Die Anwendbarkeit von Ibuprofen ist daher beschränkt. [N. Scheuren et al. "Modulation of transcription factors by nonsteroidal antiinflammatory drugs", Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmacol., Bd. 354, Nr. 4 suppl. 1, 1996; N. Scheuren et al. "Enantiomers of the nonsteroidal anti-inflammatory drug ibuprofen are potent and specific inhibitors of transcription factor NF-kappa, beta", Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmacol., Bd. 357, Nr. 4 suppl., 1998; N. Scheuren et al. "Modulation of transcription factor NF-Kappa, beta by enantiomers of the nonsteroidal drug ibuprofen", Br. J. Pharmacol., Bd. 123, Nr. 4, 1998; N. Scheuren et al. "Weak inhibitors of cyclooxygenases may exert theit antinociceptive effects of modulation of transcription factors", Adv. Exp. Med. Biol., Bd. 433, 1997]

Die Erfindung hat sich nun zur Aufgabe gestellt, weitere Wirkstoffe zu finden, welche die NF-κB -Aktivierung hemmen.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß andere, nicht racemisierende R-Arylpropionsäuren über die spezifische Hemmung von Schritten innerhalb der NF-κB-Aktivierungskaskade in das Erkrankungsgeschehen eingreifen können. Wegen der ubiquitären Funktion des Transkriptionsfaktors NF-κB bei der Genregulation sind Arzneimittel mit solchen R-Arylpropionsäuren oder deren Derivaten nicht nur zur bekannten Schmerzlinderung über die antinozizeptive Wirkung am zentralen Nervensystem [DE 40 28 906 C2] geeignet, sondern bei geeigneter Anwendung und Dosis auch bei allen Erkrankungen einsetzbar, bei denen eine Hemmung der NF-κB-Aktivierung therapeutisch vorteilhaft genutzt werden kann. Erfindungsgemäß können diese Arzneimittel somit nicht nur bei Schmerz und Rheuma, sondern auch bei Immunerkrankungen, Asthma, Schock, entzündlichen Darmerkrankungen (Morbus Crohn, Colitis ulcerosa), Strahlenschäden, Arteriosklerose, bei der Behandlung von Abstoßungsreaktionen nach Gewebe- oder Organtransplantationen, etc. in jeweils angepaßter Dosis und pharmazeutischer Formulierung eingesetzt werden.

Die hier berichtete Beobachtung der Hemmung der NF-κB-Bildung ist überraschend, weil nach dem Stand der Technik die pharmakologischen Effekte der Arylpropionsäuren anderen Mechanismen zugeschrieben wurden. Dies hat bisher zur Anwendung der Racemate oder der S-Enantiomeren bei Schmerzen oder Entzündungen, in geringerer Dosis, geführt.

In der WO 98/09603 ist weiterhin eine Anwendbarkeit von R-NSAID's bei neoplastischen Erkrankungen, insbesondere Dickdarm- und Brustkrebs, cystischer Fibrose und Alzheimerscher Krankheit beschrieben.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß R-Flurbiprofen und andere nicht zu CoA-Thioestern metabolisierende und damit racemisierende R-Arylpropionsäuren, die NF-kB Aktivierung ca. 100 mal potenter hemmen als die entsprechenden S-Enantiomere. Um eine ausreichende Wirkung zu erzielen, müssen sie jedoch in höheren Dosierungen eingesetzt werden als sie bei der bekannten therapeutischen Anwendung von racemischen Arylpropionsäuren üblich sind. Wegen der guten Verträglichkeit auf Grund der praktisch fehlenden Wirkung dieser R-Arylpropionsäure-Dosierungen auf die periphere Prostaglandinbiosynthese und der nicht stattfindenden Racemisierung zu den S-Enantiomeren ist es jedoch möglich, bei Anwendung der R-Enantiomere die Dosis so hoch festzulegen, daß die erwünschte Hemmwirkung auf die NF-κB-Aktivierung erzielt wird, ohne daß die von der S-Form herrührenden unerwünschten Wirkungen befürchtet werden müssen. Die Wirkstoffe werden daher vorzugsweise überwiegend frei von S-Enantiomeren, d.h. mit einer optischen Reinheit von über 90 %, insbesondere über 99 %, eingesetzt, falls nicht als "Nebenwirkung" auch die bekannte schmerz- und entzündungshemmende Wirkung des S-Enantiomeren erwünscht ist. Im Gegensatz zu R-Ibuprofen sind diesbezügliche unerwünschte Wirkungen wegen der fehlenden R ⇒ S-Inversion bei den nicht zum CoA-Thioester metabolisierenden R-Arylpropionsäuren nicht zu erwarten. Die erfindungsgemäßen Arzneimittel lassen somit eine verbesserte therapeutische Breite im Vergleich zur Anwendung der racemischen Arylpropionsäuren bzw. deren S-Enantiomere erwarten. Die durchgeführten Untersuchungen am Menschen belegen die gute gastrointestinale Verträglichkeit von R-Flurbiprofen und anderen R-Arylpropionsäuren [Jerussi et al.: Clinical endoscopic evaluation of the gastroduodenal tolerance to Ketoprofen, Flurbiprofen, Racemic Ketoprofen, and Paracetamol: A randomized, single-blind, placebo-controlled trial; J Clin Pharmacol, 38, 19S-24S (1998)], die sich schon in früher durchgeführten Tierexperimenten angedeutet hat [DE 40 28 906 C2].

Seit der Entdeckung des nukleären Transkriptionsfaktors NF-κB vor etwa einem Jahrzehnt werden umfangreiche Forschungsarbeiten zur biologischen Funktion und zur Beeinflussung der NF-κB-Bildung durch endogene und exogene Substanzen durchgeführt. Von den bekannten pharmakologischen Substanzen wurden bisher u.a. Glukocortikoide wie Dexamethason und Prednison, Immunsuppressiva wie Cyclosporin, Tacrolimus und Deoxyspergualin bei therapeutischen Konzentrationen als wirksam auf die NF-κB-Aktivierung beschrieben. Für den bei der biochemischen Inversion von R-Ibuprofen zu S-Ibuprofen intermediär entstehenden Metaboliten, einen R-Ibuprofen-Coenzym A-thioester wurde ebenfalls eine Hemmung der NF-κB-Aktivierung nachgewiesen und spekulativ angenommen, daß auch R-Ibuprofen über die bekannte metabolische Aktivierung im menschlichen Körper zum R-Ibuprofen-CoA-thioester eine Wirkung aufweisen würde, die R-Ibuprofen selbst nicht besitzt. [Brune et al.: Arzneimittel, enthaltend Ibuprofenthioester als Hemmer der Nf-κB abhängigen Bildung von Mediatoren von Entzündungen und Schmerz, DE 197 16 713 A1, WO 98/47502].

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß andere therapeutisch genutzte Arylpropionsäurederivate, wie Flurbiprofen, Ketoprofen, Naproxen, Tiaprofensäure und Fenoprofen, die keine merkliche Bildung von CoA-Thioestern beim Menschen aufweisen und daher nicht racemisieren, eine ausgeprägte Hemmung der Aktivierung von NF-κB bewirken und somit das Potential für die mit der Beeinflussung dieses Mechanismus zusammenhängenden therapeutischen Effekte besitzen. Diese Gruppe wird im folgenden mit "nicht racemisierende (abgekürzt n.r.) R-Arylpropionsäuren" bezeichnet.

Die erfindungsgemäßen Arzneimittel auf der Basis von n.r. R-Arylpropionsäuren und deren Derivaten als Hemmer der NF-κB-Aktivierung zur Therapie von Erkrankungen, welche durch die Modifizierung der NF-κB-Aktiierung beeinflußt werden, beruht auf folgenden experimentellen Untersuchungen:

Abb. 2: Konzentrationsabhängiger Einfluß von R- und S-Flurbiprofen auf die Aktivierung des Transkriptionsfaktors NF-κB in RAW-Zellen. Die Gelretentionsanalyse (Electro Mobility-Shift Assay; DIG Gel Shift Kit, Boehringer Mannheim) zeigt, daß LPS (1 μg/ml) zu einer Aktivierung von NF-κB (p50/p65 Komplex von NF-κB) führt (Spur Nr. 2 und 10). Mikromolare Konzentrationen von R-Flurbiprofen (Spur Nr. 3, 4, 5, 6, 7 gegen Spur Nr. 2 als Kontrolle) waren in der Lage diese LPS induzierte Aktivierung von NF-κB zu hemmen. Eine densitometrische Auswertung ergab, daß S-Flurbiprofen hinsichtlich dieser Eigenschaften ca. 100 mal weniger potent war (Spur Nr. 11, 12, 13, 14, gegen Spur Nr. 10 als Kontrolle). Spur Nr. 1 und 8 zeigen jeweils unstimulierte Kontrollzellen.

Da der nukleäre Transkriptionsfaktor NF-κB u.a. für die Bildung einer Reihe von Enzymen mit proinflammatorischer und ödembildender Eigenschaften verantwortlich ist, wurde der Einfluß von R-Flurbiprofen auf das Zymosan-induzierte Rattenpfotenödem bestimmt (Methode beschrieben bei: Meller ST und Gebhart GF: Intraplantar zymosan as a reliable, quantifiable model of thermal and mechanical hyperalgesia in the rat; European Journal of Pain, 1, 43-52 (1997). **Abbildung** 3 a - c faßt die Ergebnisse zusammen.

Abb. 3a – c: Zeitabhängige Zunahme des Rattenpfotenvolumens (gemessen mit einem Plethysmographen) nach intraplantarer Applikation von Zymosan. Nach Applikation von Zymosan [Meller and Gebhart (s.o.)] in eine Hinterpfote der Ratte kommt es als Zeichen einer Entzündung zur Zunahme des Pfotenvolumens (Placebo-Gruppe, Applikation von Vehicle = Phosphatpuffer (PP)). Aufgrund der hemmenden Wirkung von R-Flurbiprofen auf die NF-κB Aktivierung ist bei Dosierungen im Bereich zwischen 1 und 27 mg/kg Körpergewicht (Applikation: intraperitoneal) eine überraschende Abnahme des Pfotenvolumens ersichtlich. Dieser Effekt war besonders aus-

geprägt zwischen der 2. und 6. Stunde nach Zymosan-Applikation. Dexamethason (0,5 mg/kg Körpergewicht), ein bekannter Hemmer der NF-κB Aktivierung, wurde als Positivkontrolle eingesetzt. S-Flurbiprofen zeigte erwartungsgemäß ebenfalls eine Reduktion des Pfotenvolumens, wobei dieser Effekt jedoch nicht über eine Hemmung der NF-κB Aktivierung, sondern über eine Hemmung der Synthese von proinflammatorischen Prostaglandinen erklärbar ist. S-Flurbiprofen ist ein bekannter Hemmer der Cyclooxygenasen.

Abb. 4: Zusammenfassung der Effekte von 9 mg/kg R-Flurbiprofen, 9 mg/kg S-Flurbiprofen und 0,5 mg/kg Dexamethason gegen Placebo (V) über 24 Stunden. Die Effekte nach 9 mg/kg R-Flurbiprofen waren vergleichbar mit denen nach 0,5 mg/kg Dexamethason.

Die Herstellung und chirale Trennung der Arylpropionsäuren und ihrer Derivate ist bekannt. Beispielhaft sei auf die WO 93-17677 und die darin genannte Literatur verwiesen.

Unter Arylpropionsäurederivaten werden erfindungsgemäß die im Magen/Darmtrakt (bei oraler Applikation) bzw. im Blut in die Arylpropionsäuren rückgespaltenen Derivate verstanden, wie Alkylester mit 1-6 C-Atomen, die ggf. Amino- oder Hydroxygruppen enthalten können, Amide oder Alkylamide mit 1-6 C-Atomen, sowie die pharmazeutisch verträglichen Salze, insbesondere Alkali-, Erdalkali-, Ammonium-, Aminosäuresalz, vorzugsweise Lysinat, Megluminat, Trometamin, Arginat oder Aluminiumsalz. Auch solche Verbindungen sind bekannt.

Die Bedeutung einer prophylaktischen oder therapeutischen Gabe von n.r. R-Arylpropionsäure in der akuten oder chronischen Behandlung von Krankheiten wird entsprechend der Stärke der zu behandelnden Beschwerden variieren. Die Dosis und die Häufigkeit der Dosierungen werden sich ebenfalls entsprechend dem

Alter, Körpergewicht und Reaktion des einzelnen Patienten unterscheiden. Generell sollte die Tagesdosis von n.r. R-Arylpropionsäure für die vorliegend beschriebenen Beschwerden zwischen ca. 50 mg und ca. 2000 mg liegen, verabreicht in einer oder mehreren Gaben. Vorzugsweise liegt die Tagesdosis zwischen ca. 100 mg und ca. 500 mg, verabreicht in einer oder mehreren Gaben. Bei der Betreuung des Patienten sollte die Behandlung mit einer niederen Dosierung begonnen werden, möglicherweise von 20 mg bis zu 200 mg und bis zu ca. 1000 mg oder höher gesteigert werden, je nach der allgemeinen Reaktion des Patienten. Es wird ferner empfohlen, daß Säuglinge, Kinder, Patienten über 65 Jahre und solche mit beeinträchtigter Nieren- oder Leberfunktion zuerst eine niedere Dosis erhalten und basierend auf der individuellen Reaktion und dem Blutspiegel titriert werden. In manchen Fällen kann es erforderlich sein, eine Dosierung außerhalb dieser Bereiche anzuwenden, was für den Fachmann offensichtlich ist. Weiterhin wird angemerkt, daß der behandelnde Hausarzt oder klinische Facharzt im Zusammenhang mit der allgemeinen Reaktion des Patienten weiß, wie und wann die Behandlung zu unterbrechen, umzustellen oder abzubrechen ist. Die Ausdrucksweise "eine Menge, welche für die NF-κB-Hemmung ausreichend ist, aber nicht ausreicht, um nachteilige Reaktionen (Prostaglandinsynthesehemmung) auszulösen" ist von den oben angegebenen Dosierungsmengen und der Dosierungsanleitung umfaßt. Jede beliebige Art der Verabreichung kann angewendet werden, um den Patienten mit einer wirksamen Dosierung der n.r. R-Arylpropionsäure zu versorgen. Beispielsweise oral, rektal, transdermal, parenteral (subkutan, intramuskulär, intravenös), intrathekal, epioder peridural und ähnliche Formen der Verabreichung können angewendet werden. Mögliche Applikationsformen sind z.B. Tabletten, Dispersionen, Suspensionen, Lösungen, Kapseln, Pflaster und dergleichen.

Die pharmazeutischen Formulierungen der vorliegenden Erfindung umfassen n.r. R-Arylpropionsäure als Wirkstoff oder ein pharmazeutisch verträgliches Derivat

davon und einen pharmazeutisch verträglichen Trägerstoff und wahlweise andere therapeutische Zusätze.

Die Ausdrucksweisen "pharmazeutisch verträgliche Derivate" oder "ein pharmazeutisch verträgliches Derivat davon" beziehen sich auf Derivate hergestellt aus pharmazeutisch verträglichen, nichttoxischen Säuren oder Basen, einschließlich anorganischer Säuren und Basen und organischer Säuren und Basen. Da die Komponente der vorliegenden Erfindung sauer ist, können Derivate mit pharmazeutisch verträglichen, nichttoxischen Basen, einschließlich anorganischer und organischer Basen, hergestellt werden. Geeignete pharmazeutisch verträgliche basische Zusatzderivate für die Komponente der vorliegenden Erfindung umfassen Metallsalze, hergestellt aus Aluminium, Calcium, Lithium, Magnesium, Kalium, Natrium und Zink oder organische Salze hergestellt aus Lysin, N,N'-Dibenzylethylendiamin, Cholin, Diethanolamin, Ethylendiamin, Meglumin (N-methylglucamin), Trometamin, Arginin und Alkylaminen mit 1-6 C-Atomen.

Die Formulierungen der vorliegenden Erfindung umfassen Formulierungen wie Suspensionen, Lösungen, Elixiere und Aerosole. Trägerstoffe wie Stärke, Zucker, mikrokristalline Zellulose, Verdünner, Granulierhilfsmittel, Gleitmittel, Bindemittel, Lösemittel und ähnliches können im Falle der festen oralen Applikationsformen verwendet werden. Feste orale Applikationsformen (wie Pulver, Kapseln und Tabletten) werden den flüssigen oralen Applikationsformen vorgezogen. Die bevorzugte feste orale Applikationsform sind Tabletten. Die Tabletten können auf Wunsch mit standardisierten Wasser- oder wasserfreien Beschichtungsmitteln überzogen werden.

Zusätzlich zu den üblichen oben angeführten Applikationsformen kann die erfindungsgemäße Komponente mit an sich bekannten Mitteln in verzögert anflutender und/oder rasch anflutender Form verabreicht werden. Beispielsweise wirken hydrophobierende Zusätze zu oralen Applikationsformen verzögernd, Sprengmittel

und Tenside auflösungsfördernd und damit beschleunigend und, wie bekannt, können beide Formen in Granulatform gemischt werden, um einen Teil des Wirkstoffs rasch und den Rest verzögert anfluten lassen.

Pharmazeutische Formulierungen der vorliegenden Erfindung, welche für die orale Applikationsform geeignet sind, können als separate Einheiten wie Kapseln, Dragees oder Tabletten, oder Aerosole, jeweils eine vorgegebene Menge des Wirkstoffes in Form von Pulver- oder Granulat, oder als Lösung oder Suspension in einer wäßrigen Flüssigkeit, einer nicht wäßrigen Flüssigkeit, einer Öl-in-Wasser Emulsion oder einer flüssigen Wasser-in-Öl Emulsion enthalten. Solche Formulierungen können nach jeder pharmazeutischen Methode hergestellt werden, aber alle Methoden beinhalten eine Vermischung des Wirkstoffes mit einer Trägersubstanz, welche aus einem oder mehreren der notwendigen Bestandteile besteht. Generell werden die Formulierungen durch gleichmäßiges und gründliches Vermischen des Wirkstoffes mit flüssigen Trägersubstanzen oder feinzerkleinerten festen Trägersubstanzen, oder beidem, und dann, falls erforderlich, Formen des Produktes in die gewünschte Applikationsform, hergestellt.

Beispielsweise kann eine Tablette durch Pressen oder Formen, wahlweise mit einem oder mehreren zusätzlichen Bestandteilen hergestellt werden. Gepreßte Tabletten können durch Verpressen in einer entsprechenden Vorrichtung hergestellt werden, wenn der Wirkstoff in einer rieselfähigen Form wie Pulver oder Granulat, wahlweise gemischt mit einem Bindemittel, Gleitmittel, inerten Verdünner, Dispergier- oder oberflächenaktiven Mittel, vorliegt. Geformte Tabletten können auch durch Formen einer Mischung der pulverisierten Komponenten, befeuchtet mit einem inerten flüssigen Verdünner, in einer geeigneten Vorrichtung und anschließender Trocknung hergestellt werden. Vorzugsweise enthält jede Tablette zwischen 50 mg und 1000 mg des

Wirkstoffes, und jedes Dragee oder Kapsel enthält zwischen ca. 50 mg und ca. 600 mg des Wirkstoffes. Besonders bevorzugt enthält die Tablette, Dragee oder Kapsel eine von vier Dosierungen, nämlich 50 mg, 100 mg, 200 mg oder 500 mg des Wirkstoffes.

<u>Patentansprüche</u>

- 1. Verwendung der R- Arylpropionsäuren R-Flurbiprofen, R-Ketoprofen, R-Naproxen und/oder R-Tiaprofensäure oder ihrer Derivate, zur Herstellung von humanen Arzneimitteln, zur Bekämpfung von Krankheiten, ausgewählt aus der Gruppe von rheumatischen Erkrankungen, Asthma, Immunerkrankungen, Schock, entzündlichen Darmerkrankungen (Morbus Crohn, Colitis ulcerosa), Strahlenschäden, Arteriosklerose und Abstoßungsreaktionen nach Gewebe- oder Organtransplantationen, welche durch die Hemmung der NF-xB-Aktivierungskaskade beeinflusst werden.
- 2. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Mittel die R-Arylpropionssäure in einer Menge von 50 bis 1000 mg/Dosis enthalten.
- 3. Verwendung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die R-Arylpropionsäuren oder R-Arylpropionsäurederivate weniger als 1 % S-Arylpropionsäurederivate enthalten.
- 4. Verwendung nach Anspruch 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirkstoffe als Alkali-, Erdalkali-, Ammonium-, Aminosäuresalz, vorzugsweise als Lysinat, Megluminat, Trometamin, Arginat oder als Aluminiumsalz vorliegen.
- 5. Verwendung nach Anspruch 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Arzneimittel übliche Hilfs- und Trägerstoffe enthalten.

- 6. Verwendung nach Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß Arzneimittel in Form von Tabletten, Dragees oder anderen oral einsetzbaren Formen hergestellt werden.
- 7. Verwendung nach Anspruch 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirkstoffe in rasch anflutender, verzögert anflutender oder kombiniert in rasch und verzögert anflutender Form eingesetzt werden.

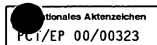
PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	WEITERES	siehe Mitteilung über d	lie Übermittlung des internationalen
paz 4675 PCT	VORGEHEN	zutreffend, nachsteher	formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit oder Punkt 5
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anme (Tag/Monat/Jahr)	eldedatum	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)
PCT/EP 00/00323	17/01/	2000	24/02/1999
Anmelder			
ł			
PAZ ARZNEIMITTEL-ENTWICKLU	NGSGESELLSCHAF	T MBH	
			
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem In	le von der Internationa ternationalen Büro übe	len Recherchenbehörde e rmittelt.	rstellt und wird dem Anmelder gemäß
Dieser internationale Recherchenbericht umfa	Rt inspesamt 3	Blätter.	
1			Unterlagen zum Stand der Technik bei.
Grundlage des Berichts			
a. Hinsichtlich der Sprache ist die inte durchgeführt worden, in der sie eing	rnationale Recherche a jereicht wurde, sofern i	auf der Grundlage der inte unter diesem Punkt nichts	rnationalen Anmeldung in der Sprache anderes angegeben ist.
Die internationale Recherch Anmeldung (Regel 23.1 b))		e einer bei der Behörde ein	ngereichten Übersetzung der internationalen
b. Hinsichtlich der in der internationale	n Anmeldung offenbar	ten Nucleotid- und/oder	Aminosäuresequenz ist die internationale
Recherche auf der Grundlage des S in der internationalen Anme	•	· ·	
zusammen mit der internation	•		gereicht worden ist.
bei der Behörde nachträglic	h in schriftlicher Form	eingereicht worden ist.	•
bei der Behörde nachträglic	h in computerlesbarer	Form eingereicht worden i	ist.
Die Erklärung, daß das nac internationalen Anmeldung	hträglich eingereichte s im Anmeldezeitpunkt h	schriftliche Sequenzprotok inausgeht, wurde vorgele	oll nicht über den Offenbarungsgehalt der gt.
Die Erklärung, daß die in co wurde vorgelegt.	mputerlesbarer Form e	erfaßten Informationen der	m schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen,
2. Bestimmte Ansprüche ha	ben sich als nicht rec	herchlerbar erwiesen (si	ehe Feld I).
3. Mangeinde Einheitlichkeit	der Erfindung (siehe	Feld II).	·
4. Hinsichtlich der Bezelchnung der Erfir	ndung		
wird der vom Anmelder eing	gereichte Wortlaut gene	ehmigt.	
wurde der Wortlaut von der	Behörde wie folgt fest	gesetzt:	
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung			
wird der vom Anmelder eing wurde der Wortlaut nach Re Anmelder kann der Behörde Recherchenberichts eine S	egel 38.2b) in der in Fe e innerhalb eines Mona	ld III angegebenen Fassu ats nach dem Datum der A	ng von der Behörde festgesetzt. Der bsendung dieses internationalen
6. Folgende Abbildung der Zelchnungen	ist mit der Zusammenf	assung zu veröffentlichen:	Abb. Nr
wie vom Anmelder vorgesc	hlagen		keine der Abb.
weil der Anmelder selbst ke	ine Abbildung vorgesc	hlagen hat.	
weil diese Abbildung die En	findung besser kennze	ichnet.	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61K31/192 A61P29/00

Nach der Internationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) $\begin{tabular}{ll} IPK & 7 & A61K & A61P \end{tabular}$

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х, Ү	WO 98 47502 A (PAZ ARZNEIMITTELENTWICKLUNG ;BANG HOLGER (DE); BRUNE KAY (DE); NEU) 29. Oktober 1998 (1998-10-29) Seite 4, Zeile 1-8 Seite 5, Zeile 10-21; Ansprüche	1-10
X	WO 98 09603 A (UNIV LOMA LINDA MED ;WECHTER WILLIAM J (US); MCCRACKEN JOHN D (US)) 12. März 1998 (1998-03-12) das ganze Dokument	1-10
X,Y	N. SCEUREN: "Modulation of transcription factors by nonsteroidal anti-inflammatory drugs" NAUNYN-SCHMIEDEBERG'S ARCH. PHARMACOL., Bd. 354, Nr. 4 suppl. 1, 1996, Seite R5 XP000938437 Zusammenfassung	1-10

-	-/			
Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie			
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist 	 *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidient, sondem nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist 			
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts			
21. August 2000	30/08/2000			
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Bevollmächtigter Bediensteter Orviz Diaz, P			

1

INTERNATIONALE PERCHENCHENBERICHT



Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
nategone"	Dezembeng um veronenturung, soweit eriordentur unter Angabe der in bedacht Kontinerioen i eile	oca. A spidel Nr.
Х,Ү	N. SCHEUREN: "Enantiomers of the nonsteroidal anti-inflammatory drug ibuprofen are potent and specific inhibitors of transcription factor NF-kappa, beta" NAUNYN SCHMIEDEBERG'S ARCH PHARMACOL., Bd. 357, Nr. 4 supl., 1998, Seite R16 XP000938436 Zusammenfassung	1-10
X , Y	N. SCHEUREN: "Modulation of transcription factor NF-kapa, beta by enantiomers of the nonsteroidal drug ibuprofen "BR. J. PHARMACOL., Bd. 123, Nr. 4, 1998, Seiten 645-652, XP000938435 das ganze Dokument	1-10
X,Y	N. SCEUREN: "Weak inhibitors of cycloxygenases may exert their antinociceptive effect by modulation of transcription factors" ADV. EXP. MED. BIOL., Bd. 433, 1997, Seiten 51-54, XP000938438 das ganze Dokument	1-10

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

tion on patent family members

ational Application No PCT/EP 00/00323

Patent document cited in search repor	Patent document cited in search report		Patent family member(s)		Publication date
WO 9847502	Α	29-10-1998	DE EP	19716713 A 0977560 A	22-10-1998 09-02-2000
WO 9809603	Α	12-03-1998	AU US AU EP WO	4479897 A 5981592 A 6682298 A 0966277 A 9840061 A	26-03-1998 09-11-1999 29-09-1998 29-12-1999 17-09-1998

PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

A61K 31/00

A2

DE

- (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/50019

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

LU, MC, NL, PT, SE).

31. August 2000 (31.08.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/00323

- (22) Internationales Anmeldedatum: 17. Januar 2000 (17.01.00)

(30) Prioritätsdaten:

199 07 895.5

24. Februar 1999 (24.02.99)

Veröffentlicht

Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

(AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT.

(81) Bestimmungsstaaten: CA, JP, RU, US, europäisches Patent

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): PAZ ARZNEIMITTEL-ENTWICKLUNGSGESELLSCHAFT MBH [DE/DE]; In der Schildwacht 13, D-65933 Frankfurt am Main (DE).

(72) Erfinder; und

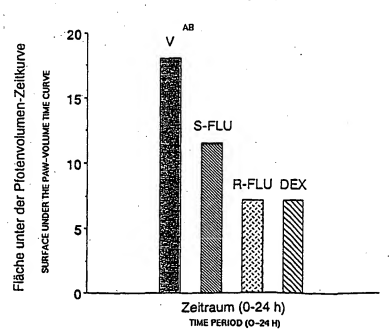
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): GEISSLINGER, Gerd [DE/DE]; Drei-Linden-Strasse 31, D-65812 Bad Soden
- (74) Anwalt: GRUSSDORF, Jürgen; Zellentin & Partner, Rubensstrasse 30, D-67061 Ludwigshafen (DE).
- (54) Title: USE OF R-ARYL PROPIONIC ACIDS FOR PRODUCING MEDICAMENTS TO TREAT DISEASES IN HUMANS AND ANIMALS, WHEREBY SAID DISEASES CAN BE THERAPEUTICALLY INFLUENCED BY INHIBITING THE ACTIVATION OF NF-KB
- (54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON R-ARYLPROPIONSÄUREN ZUR HERSTELLUNG VON ARZNEIMITTELN, ZUR BE-HANDLUNG VON ERKRANKUNGEN BEI MENSCH UND TIER, WELCHE DURCH DIE HEMMUNG DER AKTIVIERUNG VON NF-kB THERAPEUTISCH BEEINFLUSST WERDEN KÖNNEN

(57) Abstract

The invention relates to the use of R-antimers of aryl propionic acids or aryl propionic acid derivatives for producing medicaments that inhibit the NF-kB activation Said medicaments are therefore suitable for treating diseases that can be positively influenced by the inhibition of NF-kB formation from a therapeutic standpoint.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von R-Enantiomeren von Arylpropionsäuren oder Arylpropionsäurederivaten, zur Herstellung von Arzneimitteln, welche die NF-kB-Aktivierungskaskade hemmen und damit zur Behandlung von Erkrankungen geeignet sind, welche durch die Hemmung der NF-kB-Bildung therapeutisch positiv beeinflusst werden können.



AB...PLACERO

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

	200	o instru		T		
		•				Slowenien
-						Slowakei
				•		Senegal
		Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
Benin	1E	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
Belarus	IS	Island .	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	ZW	Zimbabwe
Kamerun		Korea	PL	Polen		
China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
Dānemark	LK	Sri Lanka		4		
Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		
	Barbados Belgien Burkina Faso Bulgarien Benin Brasilien Belarus Kanada Zentralafrikanische Republik Kongo Schweiz Cote d'Ivoire Kamerun China Kuba Tschechische Republik Deutschland Dänemark	Armenien FI Österreich FR Australien GA Aserbaidschan GB Bosnien-Herzegowina GE Barbados GH Belgien GN Burkina Faso GR Bulgarien HU Benin IE Brasilien IL Belarus IS Kanada IT Zentralafrikanische Republik JP Kongo KE Schweiz KG Côte d'Ivoire KP Kamerun China KR Kuba KZ Tschechische Republik LC Deutschland LI Dänemark LK	Armenien FI Finnland Österreich FR Frankreich Australien GA Gabun Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich Bosnien-Herzegowina GE Georgien Barbados GH Ghana Belgien GN Guinea Burkina Faso GR Griechenland Bulgarien HU Ungarn Benin IE Irland Brasilien IL Israel Belarus IS Island Kanada IT Italien Zentralafrikanische Republik JP Japan Kongo KE Kenia Schweiz KG Kirgisistan Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik Kamerun China KR Republik Korea Kuba KZ Kasachstan Tschechische Republik LC St. Lucia Deutschland LI Liechtenstein Dänemark LK Sri Lanka	Armenien FI Finnland LT Österreich FR Frankreich LU Australien GA Gabun LV Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Bosnien-Herzegowina GE Georgien MD Barbados GH Ghana MG Belgien GN Guinea MK Burkina Faso GR Griechenland Bulgarien HU Ungarn ML Benin IE Irland MN Brasilien IL Israel MR Belarus IS Island MW Kanada IT Italien MX Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Kongo KE Kenia NL Schweiz KG Kirgisistan NO Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Kamerun KR China KR Republik Korea PL China KR Republik Korea PT Kuba KZ Kasachstan RO Tschechische Republik LC St. Lucia RU Deutschland LI Liechtenstein SD Dänemark LK Sri Lanka SE	Armenien FI Finnland LT Litauen Österreich FR Frankreich LU Luxemburg Australien GA Gabun LV Lettland Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Monaco Bosnien-Herzegowina GE Georgien MD Republik Moldau Barbados GH Ghana MG Madagaskar Belgien GN Guinea MK Die ehemalige jugoslawische Burkina Faso GR Griechenland Republik Mazedonien Bulgarien HU Ungarn ML Mali Benin IE Irland MN Mongolei Brasilien IL Israel MR Mauretanien Belarus IS Island MW Malawi Kanada IT Italien MY Mexiko Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger Kongo KE Kenia NL Niederlande Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neuseeland Kamerun KR Republik Korea PL Polen China KR Republik Korea PL Portugal Kuba KZ Kasachstan RO Rumänien Tschechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation Deutschland LI Liechtenstein SD Sudan Dänemark LK Sri Lanka SE Schweden	Armenien FI Finnland LT Litauen SK Österreich FR Frankreich LU Luxemburg SN Australien GA Gabun LV Lettland SZ Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Monaco TD Bosnien-Herzegowina GE Georgien MD Republik Moldau TG Barbados GH Ghana MG Madagaskar TJ Belgien GN Guinea MK Die ehemalige jugoslawische TM Burkina Faso GR Griechenland Republik Mazedonien TR Bulgarien HU Ungarn ML Mali TT Benin IE Irland MN Mongolei UA Brasilien IL Israel MR Mauretanien UG Belarus IS Island MW Malawi US Kanada IT Italien MX Mexiko Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger UZ Kongo KE Kenia NL Niederlande VN Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen YU COte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neuseeland ZW Kamerun KR Republik Korea PL Polen Chima KR Republik Korea PL Portugal Kuba KZ Kasachstan RO Rumānien Tschechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation Deutschland LI Liechtenstein SD Sudan Danemark LK Sri Lanka SE Schweden

Verwendung von R-Arylpropionsäuren zur Herstellung von Arzneimitteln, zur Behandlung von Erkrankungen bei Mensch und Tier, welche durch die Hemmung der Aktivierung von NF-kB therapeutisch beeinflußt werden können

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung von R-Arylpropionsäuren zur Herstellung von Arzneimitteln, zur Behandlung von Erkrankungen bei Mensch und Tier, welche durch die Hemmung der Aktivierung von NF-kB therapeutisch beeinflußt werden können.

Arylpropionsäuren und deren Derivate werden seit langem als nichtsteroidale antiinflammatorisch und analgetisch wirksame Arzneimittel eingesetzt. Bekannte Vertreter dieser Wirkstoffgruppe sind Ibuprofen, Flurbiprofen, Ketoprofen, Naproxen,
Tiaprofensäure und Fenoprofen [Propionic acid derivatives; Goodman & Gilman's,
The pharmacological basis of therapeutics, Chapter 27, p. 637 (Ninth Edition,
1996)].

Aufgrund der Molekülstruktur mit einem asymmetrischen C-Atom sind Arylpropionsäuren und deren Derivate chiral, kommen also als R- und S-enantiomere Form vor. Normalerweise fallen bei der chemischen Synthese diese Wirkstoffe als Racemat an. Bis auf S-Naproxen [Williams: Enantiomers in arthritic disorders; Pharmac. Ther., Vol. 46, pp. 273-295 (1990); Evans: Enantioselective pharmacodynamics and pharmacokinetics of chiral non-steroidal anti-inflammatory drugs. Eur J Clin Pharmacol 42: 237-256 (1992)] und neuerdings Dexibuprofen [Symposium: Update on S(+)-ibuprofen; Going/Kitzbühl 2 bis 4. Februar 1996] und Dexketoprofen [Scrip No. 1831 June 22nd 1993 p. 7; Scrip No 2144 July 9th 1996 p.16] werden diese Wirkstoffe in Arzneimitteln bislang als Racemate eingesetzt.

Die therapeutisch erwünschte entzündungshemmende und schmerzlindernde Wirkung der Arylpropionsäuren und deren Derivate wird im wesentlichen der Hemmung der Prostaglandinbiosynthese zugeschrieben [Vane and Botting: Overview - mechanism of action of antiinflammatory drugs. In: Improved nonsteroidal antiinflammatory drugs - COX-2 enzyme inhibitors, S. 1-27, Lancester: Kluwer Academic Publishers (1996)]. Diese erfolgt über die Hemmung der bei der Bildung von Prostaglandinen beteiligten Enzyme Cyclooxygenase 1 und 2 (COX-1 und COX-2 bzw. PGHS-1 und PGHS-2). Durch die reduzierte Bildung von Prostaglandinen werden die mit diesen Entzündungsmediatoren im Zusammenhang stehenden Entzündungssymptome wie Schmerz, Schwellung, Rötung, Ödembildung, Erwärmung und Funktionseinschränkung abgeschwächt. Die Hemmung der Prostaglandinbiosynthese wird als gemeinsames Merkmal des Mechanismus der antiinflammatorischen und der analgetischen Wirkung angenommen. Die therapeutisch erwünschte Hemmung der Prostaglandinproduktion im erkrankten Zielgewebe führt in anderen Organsystemen, die auf das Vorhandensein bestimmter Prostaglandinkonzentrationen angewiesen sind, zu unerwünschten Arzneimittel-wirkungen. Insbesondere betroffen von den unerwünschten Wirkungen sind der Magen-Darm-Trakt, die Nieren, die Lungen und die Blutplättchen.

Es ist bekannt, daß in Bezug auf die Prostaglandinsynthesehemmung wesentliche Unterschiede zwischen den enantiomeren Formen der Arylpropionsäuren bestehen [Williams (s.o.); Evans (s.o.); Brooks and Day: New nonsteroidal anti-inflammatory drugs, Birkhauser Verlag, Basel, S. 119-126 (1985)]. Während alle S-Enantiomere dieser Substanzen eine ausgeprägte Prostaglandinsynthesehemmung aufweisen, wird diese bei den R-Enantiomeren im therapeutisch relevanten Konzentrationsbereich nicht gefunden. Folglich werden in therapeutischen Konzentrationen den R-Arylpropionsäuren und deren Derivaten weder die erwünschten, noch die unerwünschten Arzneimittelwirkungen zugeschrieben, die

mit der Inhibition der Prostaglandinproduktion im Zusammenhang stehen. Unabhängig vom Fehlen dieser wirkungsmechanismusspezifischen unerwünschten Wirkungen können die R-Enantiomere dieser Wirkstoffklasse substanzspezifische unerwünschte Wirkungen aufweisen.

Wegen der bisherigen therapeutischen und wirtschaftlichen Bedeutung der als Racemat eingesetzten Arylpropionsäuren wird versucht, die Sinnhaftigkeit der Anwendung der racemischen Wirkstoffe zu begründen. Im Falle von Ibuprofen wird die Anwendung des Racemates im wesentlichen damit begründet, daß im menschlichen oder tierischen Organismus eine mehr oder weniger ausgeprägte Inversion von R-Ibuprofen zu S-Ibuprofen stattfindet [Caldwell et al.: The metabolic chiral inversion and dispositional enantioselectivity of the 2-arylpropionic acids and their biological consequences; Biochemical Pharmacology, Vol. 37, No. 1, pp. 105-114 (1988)], so daß auch ein Teil der R-Form nach Inversion zur S-Form als Prostaglandinsynthesehemmer wirksam werden kann. Außerdem wird für R-Ibuprofen eine Hemmung der polymorphkernigen Leukozyten in vitro beschrieben, die sich bei entzündlichen Erkrankungen als vorteilhaft erweisen könnte [Villanueva et al.: Equipotent inhibition by R(-), S(+)- and racemic ibuprofen of human polymorphonuclear cell function in vitro; Br. J. clin. Pharmac., 35, 235-242 (1993)]. Die therapeutische Relevanz dieses Mechanismus bei Anwendung von racemischem Ibuprofen konnte jedoch nicht gezeigt werden. Für R-Flurbiprofen ist die Inversion zu vernachlässigen.

Die Tatsache, daß die therapeutische Wirkung der Arylpropionsäuren im wesentlichen der Prostaglandinsynthesehemmung zugeschrieben wird, hat zu der Erkenntnis geführt, daß die Anwendung der reinen S-Enantiomere, gegebenenfalls der racemischen Verbindungen, jedoch nicht der reinen R-Enantiomere sinnvoll sei. Erst mit der überraschenden Entdeckung, daß R-Flurbiprofen einen antinozizeptiven Effekt aufweist, der nicht mit der Hemmung der peripheren

4

Prostaglandinbiosynthese im Zusammenhang steht, wurde die Entwicklung von Arzneimitteln auf der Basis von R-Flurbiprofen [DE 40 28 906 C2; EP 0 607 128 B1; USA 5,206,029 und 5,200,198] als Schmerzmittel ohne entzündungshemmende Wirkkomponente eingeleitet. Später wurde auch für R-Ketoprofen eine schmerzlindernde Wirkung beschrieben [DE 43 19 438 C1; WO 93/17667].

Neuere Publikationen bestätigen den antinozizeptiven Effekt von R-Flurbiprofen [Geisslinger, Schaible: New insights into the site and mode of antinociceptive action of flurbiprofen enantiomers, J Clin Pharmacol, 36, 513-520 (1996); Buritova, Besson: Peripheral and/or central effects of racemic-, S(+)- and R(-)-flurbiprofen on inflammatory nociceptive processes: a c-Fos protein study in the rat spinal cord; British J. Pharmacolocy, 125, 87-101 (1998)] In klinischen Studien an Patienten konnte die schmerzlindernde Wirkung von R-Flurbiprofen [Abb. 1] und R-Ketoprofen [Cooper et al.: Analgesic efficacy and safety of R-Ketoprofen in postoperative dental pain; J Clin Pharmacol, 38, 11S-18S (1998)] nachgewiesen werden.

Abb. 1: Placebo-kontrollierte Doppelblind-Studie an 180 Frauen mit akutem Postepisiotomie-Schmerz (Mittelwertkurven)

Die hospitalisierten Patienten wurden in drei Medikationsgruppen mit je 50 Patienten und einer Placebogruppe (30 Patienten) randomisiert.

Jede Patientin erhielt innerhalb 48 Stunden nach der ansonsten normal verlaufenden Entbindung eine Einzeldosis der zu untersuchenden Studienmedikation (25 mg R(-)Flurbiprofen oder 100 mg R(-)Flurbiprofen oder 1000 mg Paracetamol) oder ein Placebo oral verabreicht. Kurz vor der oralen Gabe der Testpräparate bzw. des Placebos und zu genau festgelegten Untersuchungszeitpunkten (15, 30, 45, 60, 120, 180, 240, 300 und 360 Minuten) wurden die

Patienten bezüglich ihres Schmerzempfindens befragt. Die Wirksamkeit der einzelnen Präparate wurde anhand einer Schmerzempfindungs-Skala (0 = keine, 1 = mild, 2 = moderat, 3 = stark) beurteilt. Die zeitlichen Verläufe sind in den in Abbildung 1 wiedergegebenen Mittelwertkurven der einzelnen Patientengruppen zusammengefaßt.

Tierexperimentelle Studien belegen, daß die Wirkung von R-Flurbiprofen über eine entzündungshemmende und eine antinozizeptive Wirkung am zentralen Nervensystem erklärt werden kann [Buritova (s.o.); Neugebauer et al.: Antinociceptive effects of R(-)- and S(+)-flurbiprofen on rat spinal dorsal horn neurons rendered hyperexcitable by an acute knee joint inflammation; J.Pharmacol Exp Ther, 275, 618-628 (1995)]. Die bekannte periphere entzündungshemmende und antinozizeptive Wirkung von Flurbiprofen konnte dagegen ausschließlich beim S-Enantiomeren gefunden werden [Buritova (s.o.) und Neugebauer (s.o.)]. Nach dem

derzeitigen Stand des Wissens ergibt sich daraus die bedeutende Konsequenz, daß zur optimalen Behandlung der peripheren entzündlichen Erkrankungen S-Arylpropionsäuren als Mittel der Wahl eingesetzt werden sollten. Zur Verringerung der mit der Prostaglandinsynthesehemmung zusammen-hängenden unerwünschten Wirkungen auf den Magen-Darm-Trakt etc. sollte z.B. S-Flurbiprofen nicht oral eingenommen werden, sondern lokal auf die entzündete bzw. schmerzende Stelle appliziert werden. R-Flurbiprofen sollte jedoch wegen der zentralen Wirkung systemisch [Buritova (s.o.)], z.B. oral, intramuskulär oder intravenös appliziert werden.

Entgegen dieser neuesten Erkenntnis zur praktisch ausschließlich zentralen Wirkung von R-Flurbiprofen wurde nun überraschend gefunden, daß R-Flurbiprofen in bestimmten Konzentrationen ein potenter und spezifischer Hemmer der Aktivierung des nukleären Transkriptionsfaktors NF-κB ist. NF-κB ist ein ubiquitärer Transkriptionsfaktor, der in Zellen bei Immun- und Entzündungsreaktionen sowie bei der Expression von Cytokinen, Chemokinen, Zelladhäsionsmolekülen, Wachstumsfaktoren, Immunrezeptoren, akute Phase Proteinen, diversen Enzymen und anderen Transkriptionsfaktoren eine zentrale Rolle einnimmt [Lee, Burckart: Nuclear factor kappa B: Important transcritpion factor and therapeutic target, J.Clin.Pharm., 38, 981-993 (1998)].

Die NF-κB-Aktivierung kann auf verschiedenen Stufen der Aktivierungskaskade durch verschiedene Wirkstoffe inhibiert werden. So inhibieren Glucocorticoide NF-κB durch direkte Assoziation oder durch Verstärkung der Expression. Cyclosporine und Tacrolimus verhindern die NF-κB-Aktivierung durch Inhibierung der Calcineurinwirkung der Phosphatase, die indirekt den I-κB-Abbau induziert. Deoxyspargualin inhibiert NF-κB durch Blockade seiner Kernverlagerung. Aspirin und Salicylate inhibieren vorgelagerte Ereignisse, welche die I-κB Phosphorylierung induzieren. Tepoxalin und Antioxidantien inhibieren die NF-κB-Aktivierung

durch Veränderung des Redox-Zustandes der Zelle. Weitere Recherchen sind notwendig um spezifische Inhibitoren zur Behandlung von Krankheiten, die durch NF-κB beinflußt werden, zu entwickeln [Lee, Burckart: Nuclear factor kappa B: Important transcritpion factor and therapeutic target, J.Clin.Pharm., 38, 981-993 (1998)].

Die Erfindung hat sich nun zur Aufgabe gestellt, weitere Wirkstoffe zu finden, welche die NF-κB -Aktivierung hemmen.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß R-Arylpropionsäuren über die spezifische Hemmung von Schritten innerhalb der NF-κB-Aktivierungskaskade in das Erkrankungsgeschehen eingreifen können. Wegen der ubiquitären Funktion des Transkriptionsfaktors NF-κB bei der Genregulation sind Arzneimittel mit R-Arylpropionsäuren oder deren Derivaten nicht nur zur bekannten Schmerzlinderung über die antinozizeptive Wirkung am zentralen Nervensystem [DE 40 28 906 C2] geeignet, sondern bei geeigneter Anwendung und Dosis auch bei allen Erkrankungen einsetzbar, bei denen eine Hemmung der NF-κB-Aktivierung therapeutisch vorteilhaft genutzt werden kann. Erfindungsgemäß können diese Arzneimittel somit nicht nur bei Schmerz und Rheuma, sondern auch bei Tumoren, Immunerkrankungen, Asthma, Schock, entzündlichen Darmerkrankungen (Morbus Crohn, Colitis ulcerosa), Strahlenschäden, Arteriosklerose, Alzheimersche Krankheit, bei der Behandlung von Abstoßungsreaktionen nach Gewebe- oder Organtransplantationen etc. in jeweils angepaßter Dosis und pharmazeutischer Formulierung eingesetzt werden.

Die hier berichtete Beobachtung der Hemmung der NF-kB-Bildung ist überraschend, weil nach dem Stand der Technik die pharmakologischen Effekte der Arylpropionsäuren anderen Mechanismen zugeschrieben wurden. Dies hat bisher zur Anwendung der Racemate oder der S-Enantiomeren bei Schmerzen oder

Entzündungen, in geringerer Dosis, geführt. Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß R-Arylpropionsäuren, die NF-κB Aktivierung ca. 100 mal potenter hemmen als die entsprechenden S-Enantiomere. Um eine ausreichende Wirkung zu erzielen, müssen sie jedoch in höheren Dosierungen eingesetzt werden als sie bei der bekannten therapeutischen Anwendung von racemischen Arylpropionsäuren üblich sind. Wegen der guten Verträglichkeit auf Grund der praktisch fehlenden Wirkung dieser R-Arylpropionsäure-Dosierungen auf die periphere Prostaglandinbiosynthese ist es jedoch möglich, bei Anwendung der R-Enantiomere die Dosis so hoch festzulegen, daß die erwünschte Hemmwirkung auf die NF-κB-Aktivierung erzielt wird, ohne daß die von der S-Form herrührenden unerwünschten Wirkungen befürchtet werden müssen. Die Wirkstoffe werden daher vorzugsweise überwiegend frei von S-Enantiomeren, d.h. mit einer optischen Reinheit von über 90 %, insbesondere über 99 %, eingesetzt, falls nicht als "Nebenwirkung" auch die bekannte schmerz- und entzündungshemmende Wirkung des S-Enantiomeren erwünscht ist. Außer im Falle von R-lbuprofen sind diesbezügliche unerwünschte Wirkungen wegen der fehlenden R ⇒ S-Inversion bei den übrigen nicht zum CoA-thioester metabolisierenden R-Arylpropionsäuren nicht zu erwarten. Die erfindungsgemäßen Arzneimittel lassen somit eine verbesserte therapeutische Breite im Vergleich zur Anwendung der racemischen Arylpropionsäuren bzw. deren S-Enantiomere erwarten. Die durchgeführten Untersuchungen am Menschen belegen die gute gastrointestinale Verträglichkeit von R-Flurbiprofen und anderen R-Arylpropionsäuren [Jerussi et al.: Clinical endoscopic evaluation of the gastroduodenal tolerance to Ketoprofen, Flurbiprofen, Racemic Ketoprofen, and Paracetamol: A randomized, single-blind, placebo-controlled trial; J Clin Pharmacol, 38, 19S-24S (1998)], die sich schon in früher durchgeführten Tierexperimenten angedeutet hat [DE 40 28 906 C2].

Seit der Entdeckung des nukleären Transkriptionsfaktors NF-kB vor etwa einem Jahrzehnt werden umfangreiche Forschungsarbeiten zur biologischen Funktion

und zur Beeinflussung der NF-κB-Bildung durch endogene und exogene Substanzen durchgeführt. Von den bekannten pharmakologischen Substanzen wurden bisher u.a. Glukocortikoide wie Dexamethason und Prednison, Immunsuppressiva wie Cyclosporin, Tacrolimus und Deoxyspergualin bei therapeutischen Konzentrationen als wirksam auf die NF-κB-Aktivierung beschrieben. Für den bei der biochemischen Inversion von R-Ibuprofen zu S-Ibuprofen intermediär entstehenden Metaboliten, einen R-Ibuprofen-Coenzym A-thioester wurde ebenfalls eine Hemmung der NF-κB-Aktivierung nachgewiesen und spekulativ angenommen, daß auch R-Ibuprofen über die bekannte metabolische Aktivierung im menschlichen Körper zum R-Ibuprofen-CoA-thioester eine Wirkung aufweisen würde, die R-Ibuprofen selbst nicht besitzt. [Brune et al.: Arzneimittel, enthaltend Ibuprofenthioester als Hemmer der Nf-κB abhängigen Bildung von Mediatoren von Entzündungen und Schmerz, DE 197 16 713 A1].

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß andere therapeutisch genutzte Arylpropionsäurederivate, wie Flurbiprofen, Ketoprofen, Naproxen, Tiaprofensäure und Fenoprofen, die keine merkliche Bildung von CoA-Thioestern beim Menschen aufweisen, eine ausgeprägte Hemmung der Aktivierung von NF-κB bewirken und somit das Potential für die mit der Beeinflussung dieses Mechanismus zusammenhängenden therapeutischen Effekte besitzen.

Die erfindungsgemäßen Arzneimittel auf der Basis von R-Arylpropionsäuren und deren Derivaten als Hemmer der NF-κB-Aktivierung zur Therapie von Erkrankungen, welche durch die Modifizierung der NF-κB-Aktiierung beeinflußt werden, beruht auf folgenden experimentellen Untersuchungen:

Abb. 2: Konzentrationsabhängiger Einfluß von R- und S-Flurbiprofen auf die Aktivierung des Transkriptionsfaktors NF-κB in RAW-Zellen. Die Gelretentionsanalyse (Electro Mobility-Shift Assay; DIG Gel Shift Kit,

Boehringer Mannheim) zeigt, daß LPS (1 μg/ml) zu einer Aktivierung von NF-κB (p50/p65 Komplex von NF-κB) führt (Spur Nr. 2 und 10). Mikromolare Konzentrationen von R-Flurbiprofen (Spur Nr. 3, 4, 5, 6, 7 gegen Spur Nr. 2 als Kontrolle) waren in der Lage diese LPS induzierte Aktivierung von NF-κB zu hemmen. Eine densitometrische Auswertung ergab, daß S-Flurbiprofen hinsichtlich dieser Eigenschaften ca. 100 mal weniger potent war (Spur Nr. 11, 12, 13, 14, gegen Spur Nr. 10 als Kontrolle). Spur Nr. 1 und 8 zeigen jeweils unstimulierte Kontrollzellen.

Da der nukleäre Transkriptionsfaktor NF-κB u.a. für die Bildung einer Reihe von Enzymen mit proinflammatorischer und ödembildender Eigenschaften verantwortlich ist, wurde der Einfluß von R-Flurbiprofen auf das Zymosan-induzierte Rattenpfotenödem bestimmt (Methode beschrieben bei: Meller ST und Gebhart GF: Intraplantar zymosan as a reliable, quantifiable model of thermal and mechanical hyperalgesia in the rat; European Journal of Pain, 1, 43-52 (1997). Abbildung 3 a - c faßt die Ergebnisse zusammen.

Abb. 3a – c: Zeitabhängige Zunahme des Rattenpfotenvolumens (gemessen mit einem Plethysmographen) nach intraplantarer Applikation von Zymosan. Nach Applikation von Zymosan [Meller and Gebhart (s.o.)] in eine Hinterpfote der Ratte kommt es als Zeichen einer Entzündung zur Zunahme des Pfotenvolumens (Placebo-Gruppe, Applikation von Vehicle = Phosphatpuffer (PP)). Aufgrund der hemmenden Wirkung von R-Flurbiprofen auf die NF-kB Aktivierung ist bei Dosierungen im Bereich zwischen 1 und 27 mg/kg Körpergewicht (Applikation: intraperitoneal) eine überraschende Abnahme des Pfotenvolumens ersichtlich. Dieser Effekt war besonders ausgeprägt zwischen der 2. und 6. Stunde nach Zymosan-Applikation. Dexamethason (0,5 mg/kg Körpergewicht), ein bekannter-Hemmer

der NF-κB Aktivierung, wurde als Positivkontrolle eingesetzt. S-Flurbiprofen zeigte erwartungsgemäß ebenfalls eine Reduktion des Pfotenvolumens, wobei dieser Effekt jedoch nicht über eine Hemmung der NF-κB Aktivierung, sondern über eine Hemmung der Synthese von proinflammatorischen Prostaglandinen erklärbar ist. S-Flurbiprofen ist ein bekannter Hemmer der Cyclooxygenasen.

Abb. 4: Zusammenfassung der Effekte von 9 mg/kg R-Flurbiprofen, 9 mg/kg S-Flurbiprofen und 0,5 mg/kg Dexamethason gegen Placebo (V) über 24 Stunden. Die Effekte nach 9 mg/kg R-Flurbiprofen waren vergleichbar mit denen nach 0,5 mg/kg Dexamethason.

Die Herstellung und chirale Trennung der Arylpropionsäuren und ihrer Derivate ist bekannt. Beispielhaft sei auf die WO 93-17677 und die darin genannte Literatur verwiesen.

Unter Arylpropionsäurederivaten werden erfindungsgemäß die im Magen/Darmtrakt (bei oraler Applikation) bzw. im Blut in die Arylpropionsäuren rückgespaltenen Derivate verstanden, wie Alkylester mit 1-6 C-Atomen, die ggf. Amino- oder Hydroxygruppen enthalten können, Amide oder Alkylamide mit 1-6 C-Atomen, sowie die pharmazeutisch verträglichen Salze, insbesondere Alkali-, Erdalkali-, Ammonium-, Aminosäuresalz, vorzugsweise Lysinat, Megluminat, Trometamin, Arginat oder Aluminiumsalz. Auch solche Verbindungen sind bekannt.

Die Bedeutung einer prophylaktischen oder therapeutischen Gabe von R-Arylpropionsäure in der akuten oder chronischen Behandlung von Krankheiten wird entsprechend der Stärke der zu behandelnden Beschwerden variieren. Die Dosis und die Häufigkeit der Dosierungen werden sich ebenfalls entsprechend dem Alter, Körpergewicht und Reaktion des einzelnen Patienten unterscheiden. Generell

sollte die Tagesdosis von R-Arylpropionsäure für die vorliegend beschriebenen Beschwerden zwischen ca. 50 mg und ca. 2000 mg liegen, verabreicht in einer oder mehreren Gaben. Vorzugsweise liegt die Tagesdosis zwischen ca. 100 mg und ca. 500 mg, verabreicht in einer oder mehreren Gaben. Bei der Betreuung des Patienten sollte die Behandlung mit einer niederen Dosierung begonnen werden, möglicherweise von 20 mg bis zu 200 mg und bis zu ca. 1000 mg oder höher gesteigert werden, je nach der allgemeinen Reaktion des Patienten. Es wird ferner empfohlen, daß Säuglinge, Kinder, Patienten über 65 Jahre und solche mit beeinträchtigter Nieren- oder Leberfunktion zuerst eine niedere Dosis erhalten und basierend auf der individuellen Reaktion und dem Blutspiegel titriert werden. In manchen Fällen kann es erforderlich sein, eine Dosierung außerhalb dieser Bereiche anzuwenden, was für den Fachmann offensichtlich ist. Weiterhin wird angemerkt, daß der behandelnde Hausarzt oder klinische Facharzt im Zusammenhang mit der allgemeinen Reaktion des Patienten weiß, wie und wann die Behandlung zu unterbrechen, umzustellen oder abzubrechen ist. Die Ausdrucksweise "eine Menge, welche für die NF-κB-Hemmung ausreichend ist, aber nicht ausreicht, um nachteilige Reaktionen (Prostaglandinsynthesehemmung) auszulösen" ist von den oben angegebenen Dosierungsmengen und der Dosierungsanleitung umfaßt. Jede beliebige Art der Verabreichung kann angewendet werden, um den Patienten mit einer wirksamen Dosierung der R-Arylpropionsäure zu versorgen. Beispielsweise oral, rektal, transdermal, parenteral (subkutan, intramuskulär, intravenös), intrathekal, epi- oder peridural und ähnliche Formen der Verabreichung können angewendet werden. Mögliche Applikationsformen sind z.B. Tabletten, Dispersionen, Suspensionen, Lösungen, Kapseln, Pflaster und dergleichen.

Die pharmazeutischen Formulierungen der vorliegenden Erfindung umfassen R-Arylpropionsäure als Wirkstoff oder ein pharmazeutisch verträgliches Derivat

davon und einen pharmazeutisch verträglichen Trägerstoff und wahlweise andere therapeutische Zusätze.

Die Ausdrucksweisen "pharmazeutisch verträgliche Derivate" oder "ein pharmazeutisch verträgliches Derivat davon" beziehen sich auf Derivate hergestellt aus pharmazeutisch verträglichen, nichttoxischen Säuren oder Basen, einschließlich anorganischer Säuren und Basen und organischer Säuren und Basen. Da die Komponente der vorliegenden Erfindung sauer ist, können Derivate mit pharmazeutisch verträglichen, nichttoxischen Basen, einschließlich anorganischer und organischer Basen, hergestellt werden. Geeignete pharmazeutisch verträgliche basische Zusatzderivate für die Komponente der vorliegenden Erfindung umfassen Metallsalze, hergestellt aus Aluminium, Calcium, Lithium, Magnesium, Kalium, Natrium und Zink oder organische Salze hergestellt aus Lysin, N,N'-Dibenzylethylendiamin, Cholin, Diethanolamin, Ethylendiamin, Meglumin (N-methylglucamin), Trometamin, Arginin und Alkylaminen mit 1-6 C-Atomen.

Die Formulierungen der vorliegenden Erfindung umfassen Formulierungen wie Suspensionen, Lösungen, Elixiere und Aerosole. Trägerstoffe wie Stärke, Zucker, mikrokristalline Zellulose, Verdünner, Granulierhilfsmittel, Gleitmittel, Bindemittel, Lösemittel und ähnliches können im Falle der festen oralen Applikationsformen verwendet werden. Feste orale Applikationsformen (wie Pulver, Kapseln und Tabletten) werden den flüssigen oralen Applikationsformen vorgezogen. Die bevorzugte feste orale Applikationsform sind Tabletten. Die Tabletten können auf Wunsch mit standardisierten Wasser- oder wasserfreien Beschichtungsmitteln überzogen werden.

Zusätzlich zu den üblichen oben angeführten Applikationsformen kann die erfindungsgemäße Komponente mit an sich bekannten Mitteln in verzögert anflutender und/oder rasch anflutender Form verabreicht werden. Beispielsweise wirken

hydrophobierende Zusätze zu oralen Applikationsformen verzögernd, Sprengmittel und Tenside auflösungsfördernd und damit beschleunigend und, wie bekannt. können beide Formen in Granulatform gemischt werden, um einen Teil des Wirkstoffs rasch und den Rest verzögert anfluten lassen.

Pharmazeutische Formulierungen der vorliegenden Erfindung, welche für die orale Applikationsform geeignet sind, können als separate Einheiten wie Kapseln, Dragees oder Tabletten, oder Aerosole, jeweils eine vorgegebene Menge des Wirkstoffes in Form von Pulver- oder Granulat, oder als Lösung oder Suspension in einer wäßrigen Flüssigkeit, einer nicht wäßrigen Flüssigkeit, einer Öl-in-Wasser Emulsion oder einer flüssigen Wasser-in-Öl Emulsion enthalten. Solche Formulierungen können nach jeder pharmazeutischen Methode hergestellt werden, aber alle Methoden beinhalten eine Vermischung des Wirkstoffes mit einer Trägersubstanz, welche aus einem oder mehreren der notwendigen Bestandteile besteht. Generell werden die Formulierungen durch gleichmäßiges und gründliches Vermischen des Wirkstoffes mit flüssigen Trägersubstanzen oder feinzerkleinerten festen Trägersubstanzen, oder beidem, und dann, falls erforderlich, Formen des Produktes in die gewünschte Applikationsform, hergestellt.

Beispielsweise kann eine Tablette durch Pressen oder Formen, wahlweise mit einem oder mehreren zusätzlichen Bestandteilen hergestellt werden. Gepreßte Tabletten können durch Verpressen in einer entsprechenden Vorrichtung hergestellt werden, wenn der Wirkstoff in einer rieselfähigen Form wie Pulver oder Granulat, wahlweise gemischt mit einem Bindemittel, Gleitmittel, inerten Verdünner, Dispergier- oder oberflächenaktiven Mittel, vorliegt. Geformte Tabletten können auch durch Formen einer Mischung der pulverisierten Komponenten, befeuchtet mit einem inerten flüssigen Verdünner, in einer geeigneten Vorrichtung und anschließender Trocknung hergestellt werden. Vorzugsweise enthält jede Tablette zwischen 50 mg und 1000 mg des Wirkstoffes, und jedes Dragee oder Kapsel

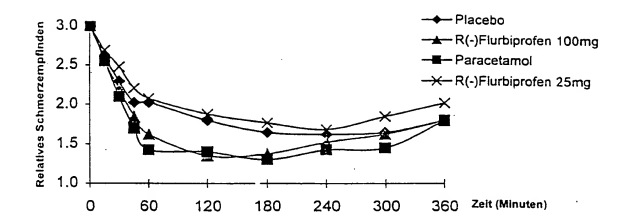
enthält zwischen ca. 50 mg und ca. 600 mg des Wirkstoffes. Besonders bevorzugt enthält die Tablette, Dragee oder Kapsel eine von vier Dosierungen, nämlich 50 mg, 100 mg, 200 mg oder 500 mg des Wirkstoffes.

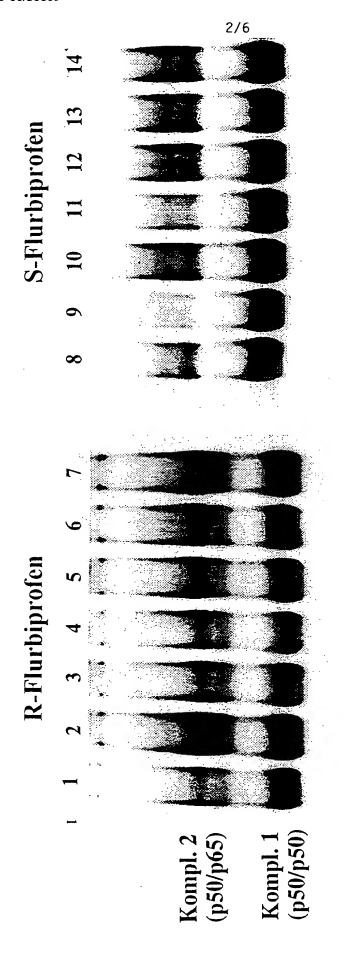
<u>Patentansprüche</u>

- Verwendung von R-Enantiomeren von Arylpropionsäuren oder Arylpropionsäurederivaten, zur Herstellung von Arzneimitteln, welche die NF-κB-Aktivierungskaskade hemmen und damit zur Behandlung von Erkrankungen geeignet sind, welche durch die Hemmung der NF-κB-Bildung therapeutisch positiv beeinflußt werden können.
- 2. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Mittel die R-Arylpropionssäure in einer Menge von 50 bis 1000 mg/Dosis enthalten.
- Verwendung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die R-Arylpropionsäuren oder R-Arylpropionsäurederivate überwiegend frei von S-Arylpropionsäuren oder S-Arylpropionsäurederivaten sind.
- 4. Verwendung nach Anspruch 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß als R-Arylpropionsäuren nicht zu CoA-Thioestern metabolisierenden Säuren, insbesondere R-Flurbiprofen, R-Ketoprofen, R-Naproxen, R-Tiaprofensäure oder R-Fenoprofen verwendet werden.
- Verwendung nach Anspruch 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirkstoffe als Alkali-, Erdalkali-, Ammonium-, Aminosäuresalz, vorzugsweise als Lysinat, Megluminat, Trometamin, Arginat oder als Aluminiumsalz vorliegen.
- 6. Verwendung nach Anspruch 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Arzneimittel übliche Hilfs- und Trägerstoffe enthalten.

- 7. Verwendung anch Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß Arzneimittel in Form von Tabletten, Dragees oder anderen oral einsetzbaren. Formen hergestellt werden.
- 8. Verwendung nach Anspruch 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirkstoffe in rasch anflutender, verzögert anflutender oder kombiniert in rasch und verzögert anflutender Form eingesetzt werden.
- 9. Verwendung nach Anspruch 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß sie zur Behandlung von rheumatischen Erkrankungen, Schmerz, Asthma, Tumoren, Immunerkrankungen, Schock, entzündlichen Darmerkrankungen (Morbus Crohn, Colitis ulcerosa), Strahlenschäden, Arteriosklerose und Alzheimerscher Krankheit sowie bei der Behandlung von Abstoßungsreaktionen nach Gewebe- oder Organtransplantationen eingesetzt werden.
- 10. Mischungen aus 50-1000 mg R-Enantiomeren und 50-300 mg S-Enantiomeren in Mischungsverhältnissen, bei denen die Hemmung der NFκB-Aktivierung des R-Enantiomeren mit der COX-Hemmung der S-Enantiomeren in einer Arzneiform bezüglich der Wirkstärke und der Wirkdauer auf die jeweilige Indikation eingestellt wird.

Abb. 1:





1000 - 1000 100 10 10 1000 100 LPS $(1\mu g/ml)$ R-FLU (µM) S-FLU (µM)

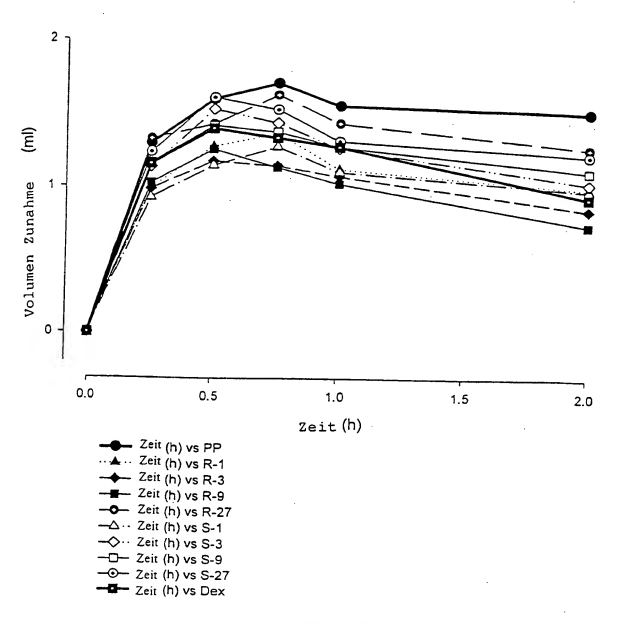


Abb. 3a

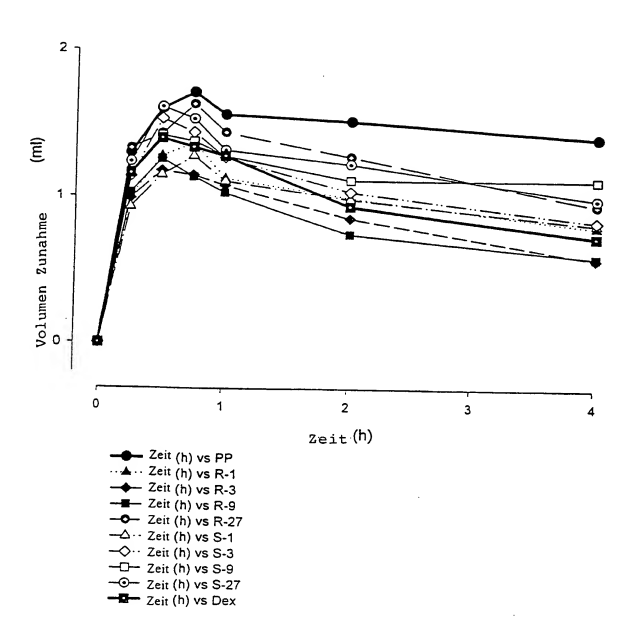


Abb. 3b

WO 00/50019 PCT/EP00/00323

5/6

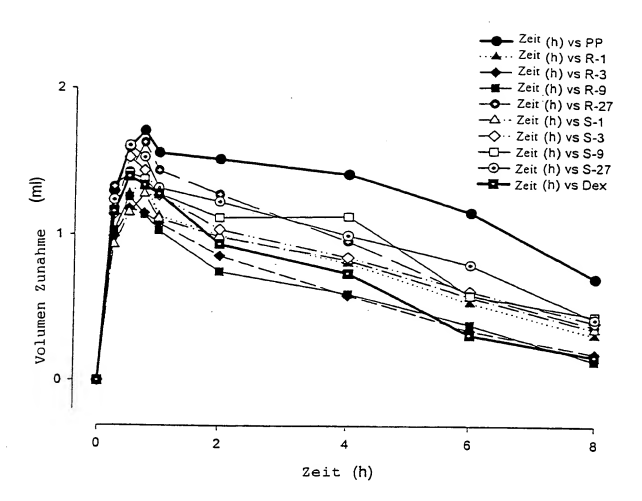
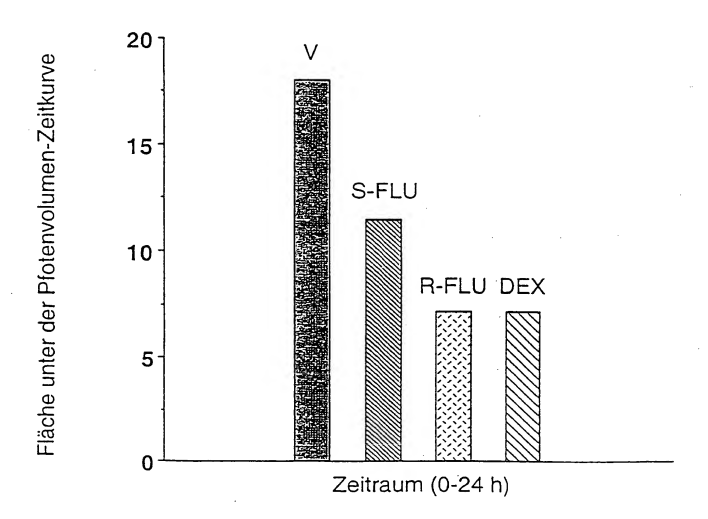


Abb. 3c

Abb. 4:



(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 31. August 2000 (31.08.2000)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 00/50019 A3

(51) Internationale Patentklassifikation7: A61K 31/192, A61P 29/00

[DE/DE]; Drei-Linden-Strasse 31, D-65812 Bad Soden (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/00323

(74) Anwalt: GRUSSDORF, Jürgen; Zellentin & Partner, Rubensstrasse 30, D-67061 Ludwigshafen (DE).

(22) Internationales Anmeldedatum:

17. Januar 2000 (17.01.2000)

(81) Bestimmungsstaaten (national): CA, JP, RU, US.

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Angaben zur Priorität: 199 07 895.5 24. Fe

5 24. Februar 1999 (24.02.1999) DE

Veröffentlicht:

Mit internationalem Recherchenbericht.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): PAZ ARZNEIMITTEL-ENTWICKLUNGS-GESELLSCHAFT MBH [DE/DE]; In der Schildwacht 13, D-65933 Frankfurt am Main (DE). (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen
Recherchenberichts: 14. Dezember 2000

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (mar für US): GEISSLINGER, Gerd

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: USE OF R-ARYL PROPIONIC ACIDS FOR PRODUCING MEDICAMENTS TO TREAT DISEASES IN HUMANS AND ANIMALS, WHEREBY SAID DISEASES CAN BE THERAPEUTICALLY INFLUENCED BY INHIBITING THE ACTIVATION OF NF-KB

(54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON R-ARYLPROPIONSÄUREN ZUR HERSTELLUNG VON ARZNEIMITTELN, ZUR BEHANDLUNG VON ERKRANKUNGEN BEI MENSCH UND TIER, WELCHE DURCH DIE HEMMUNG DER AKTIVIERUNG VON NF-KB THERAPEUTISCH BEEINFLUSST WERDEN KÖNNEN

(57) Abstract: The invention relates to the use of R-antimers of aryl propionic acids or aryl propionic acid derivatives for producing medicaments that inhibit the NF-kB activation cascade. Said medicaments are therefore suitable for treating diseases that can be positively influenced by the inhibition of NF-kB formation from a therapeutic standpoint.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von R-Enantiomeren von Arylpropionsäuren oder Arylpropionsäurederivaten, zur Herstellung von Arzneimitteln, welche die NF-KB-Aktivierungskaskade hemmen und damit zur Behandlung von Erkrankungen geeignet sind, welche durch die Hemmung der NF-KB-Bildung therapeutisch positiv beeinflusst werden können.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Application No PCT/Er 00/00323

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K31/192 A61P29/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61K A61P

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

Category *	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X , Y	WO 98 47502 A (PAZ ARZNEIMITTELENTWICKLUNG; BANG HOLGER (DE); BRUNE KAY (DE); NEU) 29 October 1998 (1998-10-29) page 4, line 1-8 page 5, line 10-21; claims	1-10
X	WO 98 09603 A (UNIV LOMA LINDA MED; WECHTER WILLIAM J (US); MCCRACKEN JOHN D (US)) 12 March 1998 (1998-03-12) the whole document	1-10
X,Y	N. SCEUREN: "Modulation of transcription factors by nonsteroidal anti-inflammatory drugs" NAUNYN-SCHMIEDEBERG'S ARCH. PHARMACOL., vol. 354, no. 4 suppl. 1, 1996, page R5 XP000938437 abstract -/	1-10

X Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
*Special categories of cited documents: *A° document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance. *E° earlier document but published on or after the international filing date. *L° document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified). *O° document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means. *P° document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed.	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention. "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person sidiled in the art. "&" document member of the same patent tamily
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
21 August 2000	30/08/2000
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer
Europeen Patent Office, P.B. 5818 Patentiaen 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Orviz Diaz, P

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PC 17 EP 00/00323

C (Cardia	History Constitution Constitution Constitution	PCITÉP 00	/00323	
Category •	ntion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Palarmet to plain No.	
	от по положения в при в положения развадов	Relevant to claim No.		
X,Y	N. SCHEUREN: "Enantiomers of the nonsteroidal anti-inflammatory drug ibuprofen are potent and specific inhibitors of transcription factor NF-kappa,beta" NAUNYN SCHMIEDEBERG'S ARCH PHARMACOL., vol. 357, no. 4 supl., 1998, page R16 XP000938436 abstract		1–10	
X,Y	N. SCHEUREN: "Modulation of transcription factor NF-kapa, beta by enantiomers of the nonsteroidal drug ibuprofen "BR. J. PHARMACOL.,		1–10	
	vol. 123, no. 4, 1998, pages 645-652, XP000938435 the whole document			
X,Y	N. SCEUREN: "Weak inhibitors of cyclooxygenases may exert their antinociceptive effect by modulation of transcription factors"		1–10	
	ADV. EXP. MED. BIOL., vol. 433, 1997, pages 51-54, XP000938438 the whole document	•		
			:	
¥	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,			
·		·		
		·		
	:			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information

tent family members

PCT/SU0/00323

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO 9847502	A	29-10-1998	DE EP	19716713 A 0977560 A	22-10-1998 09-02-2000
WO 9809603	A	12-03-1998	AU US AU EP WO	4479897 A 5981592 A 6682298 A 0966277 A 9840061 A	26-03-1998 09-11-1999 29-09-1998 29-12-1999 17-09-1998



(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 31. August 2000 (31.08.2000)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 00/50019 A3

A61K 31/192, (51) Internationale Patentklassifikation?: A61P 29/00

[DE/DE]; Drei-Linden-Strasse 31, D-65812 Bad Soden (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/00323

(74) Anwalt: GRUSSDORF, Jürgen; Zellentin & Partner, Rubensstrasse 30, D-67061 Ludwigshafen (DE).

(22) Internationales Anmeldedatum:

17. Januar 2000 (17.01.2000)

(81) Bestimmungsstaaten (national): CA, JP, RU, US.

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

DE

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Angaben zur Priorität:

199 07 895.5 24. Februar 1999 (24.02.1999)

Veröffentlicht:

Mit internationalem Recherchenbericht.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): PAZ ARZNEIMITTEL-ENTWICKLUNGS-GESELLSCHAFT MBH [DE/DE]; In der Schildwacht

13, D-65933 Frankfurt am Main (DE).

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen 14. Dezember 2000 Recherchenberichts:

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): GEISSLINGER, Gerd

(54) Title: USE OF R-ARYL PROPIONIC ACIDS FOR PRODUCING MEDICAMENTS TO TREAT DISEASES IN HUMANS AND ANIMALS, WHEREBY SAID DISEASES CAN BE THERAPEUTICALLY INFLUENCED BY INHIBITING THE ACTI-VATION OF NF-kB

(54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON R-ARYLPROPIONSÄUREN ZUR HERSTELLUNG VON ARZNEIMITTELN, ZUR BEHANDLUNG VON ERKRANKUNGEN BEI MENSCH UND TIER, WELCHE DURCH DIE HEMMUNG DER AKTIVIE-RUNG VON NF-KB THERAPEUTISCH BEEINFLUSST WERDEN KÖNNEN

(57) Abstract: The invention relates to the use of R-antimers of aryl propionic acids or aryl propionic acid derivatives for producing medicaments that inhibit the NF-KB activation cascade. Said medicaments are therefore suitable for treating diseases that can be positively influenced by the inhibition of NF-kB formation from a therapeutic standpoint.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von R-Enantiomeren von Arylpropionsäuren oder Arylpropionsäurederivaten, zur Herstellung von Arzneimitteln, welche die NF-xB-Aktivierungskaskade hemmen und damit zur Behandlung von Erkrankungen geeignet sind, welche durch die Hemmung der NF-KB-Bildung therapeutisch positiv beeinflusst werden können.

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K31/192 A61P29/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61K A61P

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

0.0000	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X,Y	WO 98 47502 A (PAZ ARZNEIMITTELENTWICKLUNG; BANG HOLGER (DE); BRUNE KAY (DE); NEU) 29 October 1998 (1998-10-29) page 4, line 1-8 page 5, line 10-21; claims	1-10
X	WO 98 09603 A (UNIV LOMA LINDA MED; WECHTER WILLIAM J (US); MCCRACKEN JOHN D (US)) 12 March 1998 (1998-03-12) the whole document	1-10
X,Y	N. SCEUREN: "Modulation of transcription factors by nonsteroidal anti-inflammatory drugs" NAUNYN-SCHMIEDEBERG'S ARCH. PHARMACOL., vol. 354, no. 4 suppl. 1, 1996, page R5 XP000938437 abstract	1-10
	· -/	

	-/
X Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
Special estagories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"Y" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person sidiled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
21 August 2000	30/08/2000

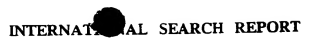
Authorized officer

Orviz Diaz, P

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

X,Y N. SCHEUREN: "Enantiomers of the nonsteroidal anti-inflammatory drug ibuprofen are potent and specific inhibitors of transcription factor NF-kappa, beta" NAUNYN SCHMIEDEBERG'S ARCH PHARMACOL., vol. 357, no. 4 supl., 1998, page R16 XP000938436 abstract X,Y N. SCHEUREN: "Modulation of transcription factor NF-kapa, beta by enantiomers of the nonsteroidal drug ibuprofen "BR. J. PHARMACOL., vol. 123, no. 4, 1998, pages 645-652, XP000938435 the whole document	323	CT/EP 00/00323		<u> </u>				
X,Y N. SCHEUREN: "Enantiomers of the nonsteroidal anti-inflammatory drug ibuprofen are potent and specific inhibitors of transcription factor NF-kappa, beta" NAUNYN SCHMIEDEBERG'S ARCH PHARMACOL., vol. 357, no. 4 supl., 1998, page R16 XP000938436 abstract X,Y N. SCHEUREN: "Modulation of transcription factor NF-kapa, beta by enantiomers of the nonsteroidal drug ibuprofen "BR. J. PHARMACOL., vol. 123, no. 4, 1998, pages 645-652, XP000938435 the whole document X,Y N. SCEUREN: "Weak inhibitors of cyclooxygenases may exert their antinociceptive effect by modulation of transcription factors" ADV. EXP. MED. BIOL., vol. 433, 1997, pages 51-54, XP000938438	vant to claim No.	Balanner to						
nonsteroidal anti-inflammatory drug ibuprofen are potent and specific inhibitors of transcription factor NF-kappa,beta" NAUNYN SCHMIEDEBERG'S ARCH PHARMACOL., vol. 357, no. 4 supl., 1998, page R16 XP000938436 abstract X,Y N. SCHEUREN: "Modulation of transcription factor NF-kapa,beta by enantiomers of the nonsteroidal drug ibuprofen " BR. J. PHARMACOL., vol. 123, no. 4, 1998, pages 645-652, XP000938435 the whole document X,Y N. SCEUREN: "Weak inhibitors of cyclooxygenases may exert their antinociceptive effect by modulation of transcription factors" ADV. EXP. MED. BIOL., vol. 433, 1997, pages 51-54, XP000938438	ven w casm No.	THEOREM TO (no reservit passages	physiobusts, or	arcacon,where	GOOGNONI, WILL S	CIGITION OF O	veregury *
factor NF-kapa, beta by enantiomers of the nonsteroidal drug ibuprofen "BR. J. PHARMACOL., vol. 123, no. 4, 1998, pages 645-652, XP000938435 the whole document N. SCEUREN: "Weak inhibitors of cyclooxygenases may exert their antinociceptive effect by modulation of transcription factors" ADV. EXP. MED. BIOL., vol. 433, 1997, pages 51-54, XP000938438	1-10	1-1	ry drug cific factor HARMACOL.,	lammator and spec iption :	anti-ini e potent f transcr a" EDEBERG'S	steroidal profen ard ibitors of kappa,bet NYN SCHMI . 357, no 00938436	nonsi ibupi inhil NF-k NAUN vol. XP00	K,Y
cyclooxygenases may exert their antinociceptive effect by modulation of transcription factors" ADV. EXP. MED. BIOL., vol. 433, 1997, pages 51-54, XP000938438	1-10	1-10	omers of the	y enant profen '	pa,beta b drug ibu IACOL., o. 4, 1998	tor NF-ka steroidal J. PHARM . 123, no 00938435	factor nons BR. vol. XP000	X,Y
	1-10	1-10	eir Mulation of	xert the t by mod	ises may entre of the control of the	looxygena inocicept nscriptio . EXP. ME . 433, 19	cycle anti trans ADV. vol.	X,Y
		·		•				
				*\$	•			
							}	
						,		
,	·							
						•		



information on patent family members

inte Ional Application No PCT/EP 00/00323

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
WO 9847502	A	29-10-1998	DE EP	19716713 A 0977560 A	22-10-1998 09-02-2000	
WO 9809603	A	12-03-1998	AU US AU EP WO	4479897 A 5981592 A 6682298 A 0966277 A 9840061 A	26-03-1998 09-11-1999 29-09-1998 29-12-1999 17-09-1998	

Intr include Aktonzoichen PCT/EP 00/00323

klassifizierung des anmeldungsgegenstandes PK 7 A61K31/192 A61P29/00

Nach der Internationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) A61K A61P IPK 7

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

K -4	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Kategorie*	Bazaichnung der Verontermichung, soweit errordenten unter Angelee der in Bestaltit Kontine Leit 1 et al.	South Andrews 1111.
X,Y	WO 98 47502 A (PAZ ARZNEIMITTELENTWICKLUNG; BANG HOLGER (DE); BRUNE KAY (DE); NEU) 29. Oktober 1998 (1998-10-29) Seite 4, Zeile 1-8 Seite 5, Zeile 10-21; Ansprüche	1-10
X	WO 98 09603 A (UNIV LOMA LINDA MED; WECHTER WILLIAM J (US); MCCRACKEN JOHN D (US)) 12. März 1998 (1998-03-12) das ganze Dokument	1–10
X,Y	N. SCEUREN: "Modulation of transcription factors by nonsteroidal anti-inflammatory drugs" NAUNYN-SCHMIEDEBERG'S ARCH. PHARMACOL., Bd. 354, Nr. 4 suppl. 1, 1996, Seite R5 XP000938437 Zusammenfassung	1-10
	-/-	

	X	Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen
-		والمتحالة والمتحال

Siehe Anhang Patentfamilie

- Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Priorit\u00e4tsaanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Ver\u00f6ffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Ver\u00f6ffentlichung belegt werden soil oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie
- ausgeführt)

 "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,
 eine Berutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

 "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach
 dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätedatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnie des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung Verbinermichung von besonderer bedeutung; die beansprüchte Erindu kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist
- *&" Veröffentlichung, die Mitglied dereelben Patentfamilie ist

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

Datum des Ahschlusses der Internationalen Recherche

30/08/2000

21; August 2000

Bevolimächtigter Bediensteter

Name und Postanachrift der Internationalen Recherchen behörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Fijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fex: (+31-70) 340-3016

Orviz Diaz, P

rist donales Aktonzoicher
PCT/EP 00/00323

			PC1/EI	00/00323
_ •	ung) ALS WESENTLICH ANGESE			
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung,	st erforderlich unter Angabe der in Betracht kom	menden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X,Y	ibuprofen are pote inhibitors of tran NF-kappa,beta" NAUNYN SCHMIEDEBER	-inflammatory drug ent and specific		1-10
X, Y	factor NF-kapa,bet nonsteroidal drug BR. J. PHARMACOL.	998, Seiten 645-652,		1-10
X ,Y	transcription fact ADV. EXP. MED. BIG	ay exert their ffect by modulation of tors" DL., iten 51-54, XPO00938438		1-10
			•	
		,		
			• 1	
		•		

Intraconates Aktenzeichen
PCT/EP 00/00323

Angaben zu Veröffentlichur-gen, die zur seiben Patentfamilie gehören

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9847502 A	29-10-1998	DE 19716713 A EP 0977560 A	22-10-1998 09-02-2000
WO 9809603 A	12-03-1998	AU 4479897 A US 5981592 A AU 6682298 A EP 0966277 A WO 9840061 A	26-03-1998 09-11-1999 29-09-1998 29-12-1999 17-09-1998